BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Bescheinigung

Die HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT in 65926 Frankfurt hat eine Patentanmeldung unter der Bezeichnung

"Corticoid-17,21-dicarbonsäureester sowie Corticosteroid-17-carbonsäureester-21-kohlensäureester, Verfahren zu deren Herstellung und diese enthaltende Arzneimittel"

am 5. Oktober 1993 beim Deutschen Patentamt eingereicht.

Das angeheftete Stück ist eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlage dieser Patentanmeldung.

Die Anmeldung hat im Deutschen Patentamt vorläufig die Symbole C 07 J 7/00 und A 61 K 31/57 der Internationalen Patentklassifikation erhalten.

München, den 14. Juli 1994

Der Präsident des Deutschen Patentamts

Im Auftrag

Aktenzeichen: P 43 33 920.4

Lissner

HOE 93/F 301 HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT

7/

Dr.vF/wo

Beschreibung

മ

Corticoid-17,21-dicarbonsäureester sowie Corticosteroid-17-carbonsäureester-21-kohlensäureester, Verfahren zu deren Herstellung und diese enthaltende Arzneimittel

Die Erfindung betrifft Corticoid-17,21-dicarbonsäureester sowie Corticoid-17-

carbonsäureester-21-kohlensäureester der Formel I

9

in welcher bedeuten:

- CHOH und CHCI in beliebiger sterischer Anordnung, CH2, C=0, 9(11)-Doppelbindung
- Wasserstoff, Fluor, Chlor
- Wasserstoff, Fluor, Methyl

15

- Alkylgruppen verzweigt, durch Heteroatome O, S, N insertiert oder substituiert wobei Alkyl gesättigt, einfach oder mehrfach ungesättigt, durch weitere gegebenenfalls substituiertes oder annelliertes Aryl, Hetaryl, ist,
- Null oder 1,

20

- Null oder 1,
- lineares oder verzweigtes (C₁-C₈)-Alkyl,
- Wasserstoff, a- oder B-Methyl. R(3)

Bevorzugt sind Corticoid-17,21-dicarbonsäureester sowie Corticoid-17carbonsäureester-21-kohlensäureester der Formel I, in denen bedeuten:

R(1), A, Y, Z und R(3) wie in oben definiert,

(CH1-CH1-Q) R(2) lineares oder verzweigtes (C₁-C₈)-Alkyl oder

വ

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zum Herstellen einer Verbindung I, bei welchem man

a) eine Verbindung der Formel II,

9

5

in der R(5) gleich OH ist und die übrigen Substituenten die oben angegebenen Bedeutungen haben,

2

a 1) mit einer aktivierten Carbonsäure der Formel III, vorzugsweise einem Halogenid oder Anhydrid oder Azolid, 25

$$R(6)-CO-(0)_n-[(C_1-C_4)-Alkyl]_m-R(1)$$
 III

- umsetzt, wobei bedeuten: ဓ္တ
- Z Z
- Null oder 1, und Ε

[(C₁-C₄)-Alkyl] und R(1) die oben angegebenen Bedeutungen haben und

CI, Br, O[-CO-(O),-[(C1-C4)-Alkyl],-R(1)]1, -O-C(O)CF3 oder ein anderes aktiviertes Säureradikal, oder R(6)

a 2) mit einem Halogenformat der Formel III,

in der

Null oder 1,

ε

 $[(C_1-C_4)$ -Alkyl] und R(1) die oben angegebenen Bedeutungen haben und R(6) Cl, Br, J bedeuten, oder 2

a 3) mit einer Carbonsäure der Formel III selbst, in der

OH rud R(6)

5

und die weiteren Substituenten bei Formel III angegeben sind,

in Gegenwart Wasser abspaltender Reagentien (DCCI etc.) umsetzt

oder daß man

2

b) Verbindungen der Formel II,

25

8

in der A(5) = Br, J, eine Sulfonsäurearyl- oder -alkylestergruppierung Ist und die weiteren Substituenten die bei Formel I angegebenen Bedeutung haben,

mit einem Salz, vorzugsweise K- oder Na-Salz oder einem

Trialkylammoniumsalz, einer Carbonsäure der Formel III,

B

R(6)-CO-(0),-[(C1-C4)-Alkyl],,-R(1)

≡

in der

R(6) (MeO) und

Null bedeuten,

9

und die weiteren Substituenten die bei Formel III angegebenen Bedeutungen haben,

umsetzt,

wobei Me vorzugsweise das Kation eines Alkalisalzes oder eines

Trialkylammoniumsalzes ist. 5

Die als Ausgangssubstanzen benötigten Steroid-17-carbonsäureester mit freier 21-Hydroxylgruppe der Formel II (R(5) = OH) sind in der Regel bekannt oder werden nach bekannten Verfahren hergestellt.

20

Die Steroid-17-carbonsäureester mit R(5) gleich Br, J, -OSO₂-Aryl, -OSO₂-Alkyl hergestelit, z. B. in Analogie zu entsprechenden Corticoid-17-alkylcarbonat-21in Formel II sind in der Regel bekannt oder werden nach bekannten Verfahren auropäischen Offenlegungsschrift 470 617 (HOE 90/F 241). Hierbei kommen Verbindungen nach der US-Patentschrift 4 377 575 (HOE 78/F 082) und der

16a-Methyl-prednisolon, Hydrocortison (Cortisol), Cortison, 6a-Methyl-cortisol, Prednisolon, Prednison, 6a-Methyl-prednisolon, 6a, 16a-Dimethylprednisolon,

die 17-Carbonsäureester folgender Costicosteroide in Frage:

25

prednisolon, Dexamethason, 6a-Fluor-dexamethason, 9a-Fluorprednisolon, Reichsteins Substanz S, 11-Desoxi-9(11)-dehydro-prednisolon, 6a-Fluor-

ဓ္တ

6a,9a-Difluor-prednisolon, 6a-Methyl,9afluor-prednisolon, Betamethason, Clobetasol.

Erfindung zum Einsatz gelangenden Carbonsäuren gemäß Formel III (R(6) gleich gleich Imidazolid, Triazoiid) oder deren Salze (R(6) gleich (MeO)-, vorzugsweise Die als Reaktionspartner zum Einsatz kommenden Carbonsäuren der Formel III Halogenide (R(6) = Cl, Br, J oder deren Anhydride), oder deren Azolide (R(6) OH und n gleich Nuli] findet man in der Liste am Ende des Textes vor den (KO)-, (NaO)-] sind in der Regel bekannt und werden gegebenenfalls nach (R(6) gieich OH und n gleich Null) bzw. deren aktivierte Derivate, wie die allgameinen präparativen Methoden hergestellt. Beispiele der gemäß der Ansprüchen.

2

gegebenenfalls durch Methylendioxy, Halogen, Alkyl, Alkoxyl, Acyl, Thioalkylsubstituierte oder auch gagebenenfalls annelilerte Aryl- oder Hetarylgruppe. oder -acyl, Nitro, Amin, Aminalkyl, Amido, Cyan, Oxyacyl, Oxyaryl etc. Alle hierunter failenden Carbonsäuren tragen in ihrem Säurerest eine Letztere sind essentieller Bestandteil der Erfindung.

5

strukturverwandten Corticoid-17-alkylcarbonat-21-carbonsäureestern, die keine 17,21-dicarbonsäureester dieses Typs (= 21-Aryi- bzw. -Hetarylester-Typ) im Wie im pharmakologischen Teil gezeigt wird, zeigen insbesondere Corticold-Vergleich zu strukturverwandten Corticoid-17,21-dicarbonsäureestern oder Aryl- bzw. Hetarylgruppe im 21-Säurerest tragen, oft deutlich bessere Wirkqualitäten hinsichtlich des Verhältnisses lokale/systemische 25 2

Herstellungsverfahren für die erfindungsgemäßen Verfahrensprodukte gemäß Detaillierte Beschreibung der einzelnen Reaktionsführungen der Formel 1:

ဓ္က

antiinflammatorische Wirkung.

zu Verfahrensvariante a:

9

Zur Herstellung von 21-Carbonsäureestern des o. a. Typs werden vorzugsweise entweder Carbonsäurehaiogenide oder -azolide der Formei IV

R(6)-OC-[(C1-C4-Alky1]m-R(1) IV,

in der bedeuten:

R(6) CI, Br, J,

Nuil oder 1 und

9

R(1) sowie (C₁-C₄)-Alkyl die zur Formel III angegebenen Bedeutungen haben

oder Carbonsäureanhydride der Formel V

O{-OC-[(C1-C4)-Alky1]m-R(1)}2

15

>

in der bedeuten:

Nuli oder 1, und

R(1) sowie (C₁-C₄)-Alkyl die zur Formel III angegebenen Bedeutungen haben, verwendet. In beiden Fällen können die ihnen zugrundeliegenden in der Liste aufgeführten Carbonsäuren verwendet werden, vorzugsweise deren Carbonsäurechloride, -anhydride und -imidazolide bzw. -triazolide. 2

R(6) in Formel IV können auch andere die Carboxylgruppe in Carbonsäuren die Veresterung aktivierende Gruppen beinhalten, so beispielsweise -0-CO-CF₃ Propanphosphonsäureanhydrid) oder Polyphosphorsäureanhydrid (PPA) oder die aus Phosphon- oder Phosphinsäureanhydriden (z. B. nerstellbaren aktivierten Carbonsäuren. 25

ဓ္ဗ

Weitere Phosphorreagentien, die eine schonende Veresterung von organischen Carbonsäuren mit der 21-Alkoholgruppe von Corticoid-17-alkylcarbonaten bewirken können, sind in den Literaturstellen Synth. Commun. 13, 471ff (1983) und Synth. Commun. 14, 515ff (1984) angeführt bzw. beschrieben.

vorzugsweise von 0 bis 25°C, zu. Anschließend läßt man das Reaktionsgemisch Cyclohexan, Methylenchiorid, Chloroform oder in Aceton oder in einem Gemisch Halogenformat löst man die Steroidkomponente in einem inerten Lösungsmittel, Base, wie Pyridin, Chinolin, Trlethylamin, Dimethylanilin, Dimethylaminopyridin eine bis 120 Stunden bei einer Temperatur von -40°C bis zum Siedepunkt des benutzen. Anschließend tropft man 1 bis 200 Moläquivalente, vorzugsweise 1 Halogenwasserstoffsäure setzt man 1 bis 1000 Moläquivalente einer tertiären gegebenenfalls geiöst in einem der oben angeführten Lösungsmittel, bei einer Temperatur von -40°C bis zum Siedepunkt des verwendeten Lösungsmittels, Zur Veresterung mit einem Carbonsäurehalogenid oder -anhydrid oder einem Natriumhydrogencarbonat oder Calciumcarbonat, zur Entfernung der Säure beispielsweise in einem Ether, wie Dioxan, Tetrahydrofuran, Diglym, oder gegebenenfalls halogenierten Kohlenwasserstoffen, wie Benzol, Toluol, dieser Lösungsmittel. Zur Entfernung der in der Reaktion entstehenden bis 3 Moläquivalente eines der oben angeführten Acylierungsmittel usw., zu. Man kann aber auch eine anorganische Base, wie Lösungsmittels, vorzugsweise von 0 bis 25°C stehen.

5

20

9

Bei Verwendung von Carbonsäureanhydriden als Acylierungsmittel ist es hin und wieder von Vorteil, ohne Zusatz von Lösungsmitteln zu arbeiten. Es reicht in der Regel aus, lediglich die organische Base, vorzugsweise Pyridin, dem gegebenenfalls im Überschuß angewandten Säureanhydrid zuzufügen.

25

Insbesondere bei empfindlichen (und zuweilen Instabilen) Carbonsäurederivaten des o. a. Typs, insbesondere bei Verwendung von Phenylacetylchloriden, -anhydriden, Hetarylacetylchloriden und -anhydriden, ist es von großem präparativem und reaktionsselektivem Vorteil, die Corticoid-17-carbonsäureester

ဓ္က

~

mit freier 21-Hydroxylgruppe mit 1 bis 4 Moläquivalenten des Chlorids bzw. Anhydrids bei -10 bis +6°C (maximal 20°C) in chlorierten Kohlenwasserstoffen, wie vorzugsweise Dichlormethan, sowie mit 1 bis 4 Moläquivalenten einer Pyridinbase, vorzugsweise Dimethylaminopyridin,

5 umzusetzen.

Hierbei werden die Reaktionsprodukte der Formel I in hoher Reinheit, ohne nennenswerte Beimengungen an Nebenprodukten, insbesondere 11-acylierten Produkten, erhalten (Verfolgung der Reaktionsführungen durch DC), das heißt die Reaktionsführungen sind hinsichtlich der Umsetzung der 21-Hydroxygruppe

9

hoch regioselektiv.

Bei den Reaktionen mit Carbonsäurechloriden wird in vorteilhafter Weise oft absolutes Dioxan oder Tetrahydrofuran zum Reaktionsgemisch gegeben, z. B. bei Benzoylchlorid, wobei z. B. das Verhältnis Dioxan/Pyridin etwa 1:1 ist, und zur Reaktionsbeschieunigung wird das Reaktionsgemisch oft, insbesondere bei sterisch gehinderten oder weniger reaktiven Carbonsäurechloriden oder -anhydriden auf etwa 60°C erwärmt (DC-Verfolgung der Reaktionsverläufe).

5

20 Die Charakterisierung der Reaktionsprodukte kann durch DünnschichtChromatographie (DC) erfolgen; hierbei haben die Reaktionsprodukte R_F-Werte
von etwa 0,65 bis 0,8. In der Regel werden die Reaktionsprodukte durch
Massenspektren mit MS = m/z = (M + H + } charakterisiert (in der Regel
FAB-Spektren); es werden jeweils die monoisotopischen Molmassen erfaßt. Die
M + H + -Werte wurden jeweils aufgerundet. Auch IR-, ¹H-NMR- und UV-Spektren
können zur Charakterisierung herangezogen werden.

Zur Aufarbeitung gießt man das Reaktionsgemisch in Wasser, das gegebenenfalls mit Natriumchlorid und Natriumbicarbonat versetzt wurde, wobel die Reaktionsprodukte, oft erst nach längerem Stehen, im allgemeinen kristallin ausfailen. Ölig oder wachsartig gebliebene Reaktionsprodukte werden durch Ausschütteln mit einem geeigneten Extraktionsmittel und Eindampfen

ဓ္တ

Diethylether oder Cyclohexan, oder einem Gemisch aus diesen Komponenten zur Oft genügt auch intensives Digerieren in einem das Reaktionsprodukt Umkristallisieren oder durch Chromatographie aufgetrennt oder gereinigt möglichst wenig oder nicht lösenden organischen Lösungsmittel, wie angereichert. Die Reaktionsprodukte können, falls erforderlich, durch weiteren Reinigung der Reaktionsprodukte.

മ

und katalytischer Menge einer Base, vorzugsweise Natriumhydrid oder-imidazolid rührt man in Pyridin zwischen 0 bis 40°C; vorzugsweise 20°C und arbeitet wie oder Hetarylessigsäure oder eine andere Carbonsäure der Formel III (R(6) gleich OH), n gleich Nuil], in absolutem Pyridin und gibt eine vorzugsweise äquimolare Menge N,N-Carbonyl-diimidazol oder -[1H-1,2,4-triazol] hinzu, wobei sich bei 0 bis 20°C die entsprechenden Säureazolide bilden. Nach Zugabe einer etwa åquimolaren Menge Corticold-17-carbonsåureester der Formel II (R(5) = OH) zweckmäßig als Eintopfreaktion durch. Hierbei iöst man beispielsweise Aryl-Bei Verwendung von Carbonsäureazoiiden führt man die Veresterung

5

9

Man kann aber auch das vorher durch äquimolare Mengen N,N'-Carbonylazolid Tetrahydrofuran im gelösten Steroid zugeben und weiter wie oben geschildert und Carbonsäure in absolutem Tetrahydrofuran hergestellte und isolierte Carbonsāureazolid in Lösungsmitteln wie Pyridin, Dimethylformamid, verfahren [s. auch Chem. Ber. 95, S. 1284 ff. (1962)].

20

25

Methylenchlorid bei 20 bis 60°C unter Zugabe von 4-Dimethylaminopyridin als Essigester extrahieren, mit 5 % KHSO₄ waschen, abdestillieren, kristallisleren). Bei der Veresterung mit Hilfe von Phosphon- bzw. Phosphinsäureanhydriden setzt man vorzugsweise äquimolare Mengen Carbonsäure und Corticold-21alkohol in absolutem Pyridin mit 50 %igen Propanphosphorsäureanhydrid in Säurefänger hinzu und arbeitet wie üblich auf (in Eiswasser eingießen, mit Anstelle von Phosphonsäureanhydriden kann man auch Polyphosphorsäureanhydrid (PPA) einsetzen

ဓ္က

Ein weiteres vorteilhaftes Veresterungsverfahren, das auf die gemäß Formel III (R(6) gleich OH und n gleich Null) oder in der Liste aufgeführten Carbonsäuren anwendbar ist, ist die direkte Umsetzung von Corticoid-17-carbonsäureestern der Formel II [R(5) gleich OH) mit Hilfe von wasserentziehenden Mitteln, wie

2

Carbodiimiden, vorzugsweise N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid (DCCI). Anstelle von DCCi kann man in einigen Fällen auch mit "Molekularsieben" als wasserentziehenden Mittein arbeiten. മ

Durch Zusatz einer Säure, z. B. Schwefelsäure, Phosphorsäure,

9

leren Pyridiniumsaizen oder einer organischen Base, z. B. Dimethylaminopyridin = besonders vorteilhaft in halogenierten Lösungsmitteln, z. B. Methylenchlorid oder in Dimethylformamid) kann die Veresterung katalytisch beschleunigt bzw. Chlorwasserstoffsäure, Diphenylphosphorsäure, p-Toluoisulfonsäure bzw. von optimiert werden, was insbesondere bei sonst schwer reagierenden bzw

empfindlichen Carbonsäuren, z.B. vom Indolylessigsäure-, Pyrrolcarbonsäure-, rerestert wird, wie man es öfters bei der Veresterung mit den entsprechenden Corticoid-17-carbonsäureestern (praktisch) In der Regel nIcht gleichzeitig mit iberraschend, daß die sekundäre 11-Hydroxygruppe in den eingesetzten Aryl- und Hetarylessigsäuretyp usw. sehr vorteilhaft ist. Hierbei ist es

5

Säurehalogeniden beobachtet. 8 n einer besonderen Verfahrensvariante gibt man zu einer Lösung von 1 Moläqu. Corticoid-17-carbonsäureester-21-aikohol (Formel II, R(5) gleich OH) und 1 bis t Moläqu. Carbonsäure der Formel III (R(6) gleich OH, n gleich Nul)

22

Ausgangscarbonsäure, sondern nur gewünschte Carbonsäure-21-corticoidester Dicyclohexylcarbodiimid, vorzugsweise 1 bis 2 Moläqu. zu. Man rührt hiernach lekantiert (bei öligen bzw. wachsartigen Umfällungen) ab, wäscht mit Wasser der Formel I anzeigt. Man filtriert vom entstandenen Dicyclohexyiharnstoff ab, jießt das Filtrat zweckmäßig in Wasser ein, filtriert (bei Kristallbildung) oder Schwefelsäurepyridiniumsalz, sowie nach circe 20 Minuten 1 bis 4 Moläqu. orzugsweise 2 Aquivalente, in absolutem Pyridin eine katalytische Menge bei 0 bis 50°C, vorzugsweise 20°C, bis eine DC-Probe keine

ဓ္တ

Dichlormethan) trocknet, kristallisiert wie üblich um oder stellt, falls erforderlich, nach (gegebenenfalls extrahiert man auch mit Extraktionsmittel, insbesondere die Reaktionsprodukte durch übliche Chromatographie, vorzugsweise an Kieselgel, rein dar.

Anstelle von Pyridin können in einigen Fällen auch andere inerte Lösungsmittel, Molekularsieben als wasserentziehenden Mittel sind letztere Lösungsmittel zweckmäßig unter Hinzugabe von tertiären Basen, belspielsweise Pyridin. wie z. B. Tetrahydrofuran, Dioxan, Methylenchlorid, Dimethylformamid 4-Dimethylaminopyridin verwendet werden. Bei Verwendung von vorzuziehen.

9

Für die Veresterung mit den empfindlichen Aryl- und Hetarylessigsäuren hat sich versetzt und 18 bis 48 Stunden bei 20°C gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung kann der gewünschte Ester der Formel I rein dargestellt werden. Anstatt DCCI absolutem Dichlormethan gelöst, und nacheinander wird mit 1 Äqu. DCCI, bis Corticosteroid-17-carbonsäureester-21-alkohol in absolutem Dichlormethan weiterhin folgende Variante bewährt: 1 Aqu. Carbonsäure wird bei 0°C in 0,2 Aqu. 4-N,N'-Dimethylaminopyridin und einer Lösung von 1 Äqu. kann auch Molekularsleb verwendet werden.

5

20

5

in einer weiteren Veresterungsmethode wird Corticoid-17-carbonsäureester-21-[tert.-Butyidimethylsllyl-{0}-ether] in absolutem Tetrahydrofuran mit 1 Moläqu. Carbonsäure und Trifluoressigsäureanhydrid versetzt, und nach etwa 1 bis 6 Stunden Rühren wird bei 20°C wie üblich aufgearbeitet.

25

carbonsäureester-21-alkohol (freie Form) mit Trifluoressigsäureanhydrid zum Anhydrids aus Carbonsäure und Trifluoressigsäure, das dann mit dem 21gewünschten 21-Carbonsäureester umsetzen (= Bildung des gemischten Man kann aber auch direkt die Carbonsäure sowie den Corticoid-17-Alkohol zum 21-Ester reagiert)

ဓ္က

12

zu Verfahrensvariante b:

Corticoiden führt, besteht darin, daß man ein Corticoid-17-carbonsäureester-21-Eine weitere vorteilhafte Verfahrensvariante, die zu den erfindungsgemäßen

- orzugsweise 21-p-Chlorbenzolsulfonsäureester oder 21-methansulfonsäureester der in Liste 2 aufgeführten Carbonsäuren in inerten organischen Lösungsmitteln, mit den Metallsalzen, vorzugsweise Alkalisalzen oder Trialkylammoniumsalzen, orzugswelse Dimethylsulfoxyd, Dimethylformamid, Butanon-(2), Aceton, nalogenid, vorzugsweise 21-lodid oder 21-Bromid oder 21-Sulfonat,
- Acetonitril, 1 bis 16 Stunden, vorzugsweise 1 bis 10 Stunden bei 20°C bis zu Abfiltrieren oder Abdekantieren des Niederschlags und üblicher Reindarstellung arhitzt und nach üblicher Aufarbeitung, vorzugswelse Eingießen von Wasser, den Siedepunkten der verwendeten Lösungsmittel, vorzugsweise ca. 50°C,

9

die für das Wirkungsprofil mitverantwortliche 17-Carbonsäureestergruppe in den überraschend, daß unter den vorzugsweise alkalischen Reaktionsbedingungen 21-Sulfonsäureestergruppe gegen eine Carbonsäureestergruppe ist es 3ei dieser nucleophilen Austauschreaktion einer 21-Halogenid- bzw. Verfahrensprodukten nicht gleichzeitig verseift wird.

2

- Tur die gemäß Verfahrensweisen a) und b) hergestellten Verbindungen I gilt, daß sine Hydroxygruppe in 11-Stellung gegebenenfalls nach üblichen Methoden zur Ketogruppe oxydiert werden kann. Vorzugswelse wird diese Oxydatlon mit
 - Chromtrioxid in saurem Medium und in einem inerten organischen Lösungsmittel Corticoid-17,21-dicarbonsäureester mit einer 11ß-Hydroxyl-9a-Halogenidgruppe nach üblichen bekannten Methoden in die entsprechenden erfindungsgemäßen gegebenenfalls durch Addition von Halogenwasserstoffsäure oder durch Chlor durchgeführt. Eine im Corticoldteil vorhandene 9(11)-Doppelbindung kann 25
 - (9aF,CI) oder 11ß-9a-Dichlorgruppe überführt werden ဓ္က

Die Verfahrensprodukte besitzen wertvolle pharmakologische Eigenschaften. Sie systemischer antiinflammtorischer Wirkung, das gegenüber analogen Corticoid-17,21-diestern sowie z.B. gegenüber bekannten Corticoid-17-alkylcarbonat-21-21-Estergruppen mit einer 21-Alkylgruppe, oft deutlich überlegen ist, wie aus sind insbesondere lokal und topisch sehr stark antiphlogistisch wirksam und pharmakologischen Standardtests hergeleitet werden kann. Demgemäß ist estern, die im 21-Esterrest keine Aryl- oder Hetarylgruppe tragen, so z. B. Gegenstand der Erfindung auch ein Mittel zur Behandlung entzündlicher zeigen teilweise ein überraschend sehr gutes Verhältnis von lokaler zu Dermatosen bestehend aus einer Verbindung der Formel 1.

G

2

5

aufweisen. Weiterhin zeigen die Verfahrensprodukte teilweise auch eine stärkere Behandlung von entzündlichen Dermatosen verschiedenster Genese in Form von daß die Verfahrensprodukte aufgrund ihres äußerst günstigen Verhältnisses von okale antiphlogistische Wirksamkeit als die zuletzt genannten Analogpräparate. dicarbonsäureester gegenüber den analogen zuletzt genannten Corticoid-17,21-Suspensionen, Salben, Cremes, Sprays usw. Verwendung finden. Dabei ist als besonders vorteilhaft für die lokale und topische Therapieform herauszuheben, lokaler zu systemischer antiphlogistischer Wirkung auch bei hochdosierter und pharmakologischen Tests einen zum Teil wesentlich besseren Split (Verhältnis) Hetarylanteile, wie es bei den erfindungsgemäßen Verbindungen der Fall ist, von lokaler/systemischer antiinflammatorischer Wirkung als entsprechende Salben, Cremes, Suspensionen usw. mit einer Konzentration von 0,01 bis diestern oft eine noch geringere Haut- Atrophogenität aufweisen, was ein Nebenwirkungen hervorrufen können. Bei äußerlicher Behandlung werden Die Verfahrensprodukte können in der Veterinär- und Humantherapie zur 2 Gew.-% verwendet. Insbesondere zeigen die Verfahrensprodukte in Präparate mit einer 21-Estergruppe, die im Esterteil keine Aryl- bzw langanhaltender Therapie praktisch nur geringfügige systemische Darüber hinaus können die erfindungsgemäßen Corticoid-17,21·

2

14

Corticoid-17-carbonsäureester-21-zimtsäureester, insbesondere in 4-Stellung im über ihre antiphlogistische Wirkung hinaus eine zusätzliche Lichtschutzwirkung Aromaten durch Methoxy-, Methylendioxy oder Ethoxy substituierte, können gegen Sonnen-, insbesondere UV-B und UV-A-Strahlung aufweisen.

- 21-Ester, so z. B. Prednisolon-17-n-butyrat-21-chloramibucil-ester, antitumorale Ferner können Corticoid-17-carbonsäureester mit einem Chlorambucilanteil Im V.N-Dialkylbenzoat, vorzugsweise ein 4-(Dimethylamino)-benzoat, aufweisen. Auch diese Verbindungen können zusätzliche Lichtschutzwirkung aufweisen. gilt auch für Corticoid-17-carbonsäure-21-ester, die in 21-Position ein
- Wirkungen aufweisen, die den Wirkungen des bekannten Prednimustin antsprechen (Merck Index 11, 7718). 2

Darüber hinaus können die erfindungsgemäßen Verfahrensprodukte mit diversen Sentamycins, Neomycins, Erythromycins, Tetracyclins oder der Fusidinsäure Antibiotika können zur Behandlung von primären bakteriellen oder bakteriell and anderen, in galenischen Formulierungen kombiniert werden. Derartige Kombinationen aus den Verfahrensprodukten und den lokalen wirksamen gut hautverträglichen lokal wirksamen Antibiotika, z. B. vom Typ des superinfizierten entzündlichen Dermatosen verwendet werden

5

2

Pharmakologischer Versuchsteil

hthylcarbonat-21-propionat (US-Patentschrift 4 242 334) und (Merck Index 11, systemischen Wirksamkeit, wie aus den unten angeführten pharmakologischen antiphlogistische Wirkung bei einem auffallend günstigen Split zur schwachen Betamethason-17-benzoat-21-phenylessigsäure-ester (II) eine starke lokale So zeigten z. B. Prednisolon-17-benzoat-21-phenylessigsäure-ester (I) oder estergebnissen [Vergleichspräparat Prednicarbat (= Prednisolon-17-7717))] hervorgeht:

25

ဓ္က

weiterer Vorteil für eine dermatotherapeutische Behandlung ist.

ဓ္က

25

 Lokale antiphlogistische Wirkung im Crotonöl-Ohrödem an Ratten nach epikutaner Application Wir verwendeten die Rattenohr-Methode von Tonelli et al., Endocrinology, 77, 625 (1965): Männliche Wistar-Ratten aus eigener Zucht im Gewicht um 50 g wurden am rechten Ohr mit dem Irritans bzw. Testsubstanz enthaltenden Irritans epikutan behandelt. Das linke Ohr blieb unbehandelt. Zur Entzündungsauslösung diente TPA (12-o-Tetradecanoylphorbol-13-acetat, SIGMA P 8193) in Aceton gelöst, 0,2 mg/ml (davon je 20 µl innen bzw. außen).

G

Die zu prüfenden Kortikoide wurden hierin in den angegebenen Endkonzentrationen gelöst. Kontrollen erhielten nur das TPA-Läsungsmittelgemisch. 4 Stunden nach epikutaner Behandlung wurden die Tiere mit CO₂ getötet. Aus dem rechten (behandelten) und dem linken (unbehandelten) Ohr wurden 8 mm Durchmesser messende Scheiben

9

(unbehandelten) Ohr wurden 8 mm Durchmesser messende Scheiben ausgestanzt und sofort gewogen.

Diese Differenz als Parameter für den Grad der Entzündung bei Kontrollen (mg, x ± s) wurde gleich 100 gesetzt. Die antiphlogistische Wirkung wird durch Angabe der ca. 50 %igen Hemmdosis in mg/ml charakterisiert:

5

5

Hemmung in % 92 91 75 88 77 95 67 (gm) s ∓ x 7,0±3,3 1,1±0,9 21,2±5,1 5,0±3,1 2,0±1,4 $2,6 \pm 2,4$ $3,1\pm 2,5$ 4,9±3,3 5,2±3,3 mg/ml 0,3 0, 0,3 6,0 0, 0, 0,1 9 Prednicarbat Behandlung Kontrolle Verb. I Verb. II ဓ္က 2 25

16

Ergebnis: Die extrapolierte 50 %ige Hemmdosis liegt für Verbindung I, Verbindung II und das Vergleichspräparat bel 0,03 mg/ml.

2 a) Prüfung auf systemische antiphlogistische Wirkung im Test "Antiphlogistische Wirkung nach subcutaner Gabe: Carrageenan-Pfotenödem an Ratten".

മ

Als Test für die akute systemlsche antiphlogistische Wirkung wurde das Carrageenan-Pfotenödem an Ratten nach der von Winter et al., Proc. Soc. exp. Biol. (NY), 111, 544 (1962), beschriebenen Methode gewählt. Männliche Sprague-Dawley-Ratten Im Gewicht um 120 g erhlelten die zu prüfenden Substanzen s.c. (0,2 ml/100 g) in Sesamöl gelöst. 30 min später wurde in die linke Hinterpfote 0,1 ml einer 0,5 % Carrageenan-Lösung injizlert. 6 Stunden später wurde die Schwellungszunahme volumetrisch gemessen. Kontrollen erhielten nur Sesamöl.

9

Die Pfotenvolumina sind in ml, $x\pm s$, angegeben. Die antiphlogistische Wirkung wird auch hier durch Angabe der ca. 50 %igen Hemmdosis In mg/kg

20 charakterisiert.

	Behandlung	Dosis in mg/kg	Ausgangswert	Volumenzunahme
		s.c.	(im)	(ml)
	Kontrolle		1,39±0,09	0,58±0,16
25	Verb. I	6,0	1,40±0,12	0,46±0,19
		3,0	1,34±0,06	0,38±0,15
	Verb. II	0,3	1,42±0,05	0,56±0,09
ć		3,0	1,31±0,09	0,45±0,14
ş	Prednicarbat	6,3	1,44±0,08	0,36±0,13
		3,0	1,37±0,07	•80'0∓60'0

9

Ergebnis:

S

Die Versuchsauswertung mit dem Dunnett-Test ergab bei beiden Dosierungen der Verbindungen I und II keine signifikante Hermwirkung, während Prednicarbat mit 3 mg/kg eine signifikante systemische Wirkung hatte (*). Damit sind Verbindungen I und II ca. 10mal geringer wirksam als Prednicarbat, also um diesen Faktor günstiger einzustufen als dieser Standard.

2 b) Prüfung auf systemische Wirkung: Glukoneogenese an Ratten

9

Eine empflindliche Methode zum Nachweis systemischer Wirkung auf den Kohlhydratstoffwechsel ist die Prüfung der glukoneogenetischen Wirkung von Corticosteroiden an der adrenalektomlerten Ratte. Drei Tage vor dem Versuch werden Gruppen zu je 6 Ratten in Pentobarbitalnarkose adrenalektomiert und mit 0,9 % Kochsalzlösung als Trinkflüssigkeit versorgt. Zwei Tage später, d. h. 24 Stunden vor Versuchsbeginn, wird das Futter entzogen, um die Glykogenvorräte in der Leber zu reduzieren.

5

Am Versuchstag werden die Prüfpräparate subcutan appliziert, gelöst in Sesamöl (2 ml/kg). Sechs Stunden später werden die Tiere dekapitiert, die Leber wird entnommen und 1 g davon in 5 ml 0,6 molarer Perchlorsäure aufgenommen. Nach Homogenisierung wird die freie Glukose im Überstand des Zentrifugats bestimmt, das Zentrifugat (Glykogen) enzymatisch mit Amyloglukosidase aufgespalten und hierin ebenfalls der Glukosegehalt bestimmt (Hexokinase-Methode, Boehringer Mannheim). Es wurden die folgenden Ergebnisse erhalten(Mittelwert ± Standardabweichung):

2

25

	Behandlung	Dosis	Leberglykogen	Giykogen + Glukose
		(mg/kg s.c.)		mg/100 g Leber
	Kontrolle		1,1±0,6	11,2±1,7
	Verb. I	0,3	2,2±2,1	20,4±11,7 n.s.
ស		3,0	43,2±25,8	96,0±26,2
	Verb. II	6,3	1,1±0,5	10,8±1,3 n.s.
		3,0	36,1±45,2	81,2±61,7
5	Prednicarbat	6,0	41,2±42,8	85,7±40,5°

p<0,05 (t-Test gegen Kontrolle) n.s. - nicht signifikant

5

 $148,2 \pm 32,4$

93,3±28,9

3,0

Aus den aufgeführten Ergebnissen zur Glukose-/Glykogenneubildung ist zu entnehmen, daß die Verbindung I und die Verbindung II mit 0,3 mg/kg noch keine signifikante Wirkung haben, während Prednicarbat hier bereits eine geringe aber signifikante (p < 0,05, t-Test) Wirkung aufweist. Ähnlich verhält es sich bei den Dosierungen 3 mg/kg, bei welcher Prednicarbat signifikant stärker ist als Verbindungen I und II. Bei den Verbindungen I und II ist daher der therapeutische Vorteil (geringe systemische Wirkung) größer als bei Prednicarbat.

2

Weiterhin weisen z.B. auch die Verbindungen Prednisolon-17-n-butylcarbonsäureester-21-phenylacetat und Betamethason-17-n-valerat-21-phenylacetat gleichartige Wirkprofile wie die Verbindungen I und II auf.

25

(°)

ဓ

Beispiele:

Zu den im folgenden aufgeführten Beispielen sind die nachstehenden allgemeinen Bemerkungen zu machen:

Kofler-Heizbank der Fa. Reichert (Austria), Typ 7841, bestimmt und sind nicht Die Schmelzpunkte werden im Apparat nach Tottoli (Fa. Büchi) oder auf der

S

durchgeführt. Angabe der MS-Spektren (Molgewichtspeak) überwiegend in: MS Die IR-Spektren (in KBr) werden mit dem Gitterspektrophotometer Perkin-Elmer = m/z = ... (M+H $^+$) (Messung mit Reinistopen), d. h. es wurde jeweils die monoisotopische Molmasse erfaßt. In der Regel wurden FAB-MS-Spektren angeführt. Die Aufnahme der UV-Spektren (in Methanol) erfolgte mit dem 521 aufgenommen. Es werden jeweils nur die charakteristischen Banden Untersuchungen (MS) werden vorwiegend mit dem Gerät MS 9 (Fa. AEI) Spektralphotometer Beckmann DK 1 A. Die massenspektroskopischen gemessen.

2

Methylenchorid: Methanol = 19:1 benutzt (Laufstrecke 7 cm). Es wurde jeweils Schwefelsäure sowie durch Erhitzen auf 100°C sichtbar gemacht. Die R_F-Werte zweimal entwickelt. Die Flecken wurden entweder mit einer UV-Lampe bei 254 Für die Dünnschicht-Chromatographie (DC) dienten Fertigplatten Kieselgel F₂₅₄ sind immer nur relativ zu verstehen. Zur Säulenchromatographie wurde 15 Kieselgel 60, Korngröße 0,063 bis 0,2 mm (Fa. Merck) verwendet. nm detektiert oder durch Besprühen mit 10 %-iger methanolischer (Fa. Merck). Wenn nicht anders angegeben, wurde als Laufmittel

20

anhydriden auf etwa 60°C erwärmt (DC-Verfolgung der Reaktionsverläufe). Bei den Reaktionen mit Carbonsäurechloriden wird in vorteilhafter Weise oft Benzoylchloriden, wobei das Verhältnis Dioxan/Pyridin etwa 1:1 ist, und zur Reaktionsbeschleunigung wird das Reaktionsgemisch oft, insbesondere bei absolutes Dioxan zum Reaktionsgemisch gegeben, z. B. bei substituierten sterisch gehinderten oder weniger reaktiven Carbonsäurechloriden oder

ဓ္က

22

20

Chromatograpie (DC) erfolgen; hierbei haben die Reaktionsprodukte RF-Werte on etwa 0,65 bis 0,75. In der Regel werden die Reaktionsprodukte durch Massenspektren mit MS = m/z = ... (M+H $^{+}$) charakterisiert (In der Regel Die Charakterisierung der Reaktionsprodukte kann durch Dünnschicht-

M+H+-Werte wurden jeweils aufgerundet. Auch iR-, 1H-NMR- und UV-Spektren FAB-Spektren); es wird jeweils die monoisotopische Molmasse erfaßt. Die tönnen zur Charakterisierung herangezogen werden.

Beispiel 1

Prednisolon-17-n-butyrat-21[furan-2-carbonsäure]ester 9

n 1 ml absolutem Dioxan zugetropft. Nach 5 bis 6 Stunden Rühren bei 0°C (DC wird bei 0°C und Rühren eine Lösung von 200 mg Furan-2-carbonsäurechlorid Lu einer Lösung von 226 mg Prednisolon-17-butyrat in 2 ml absolutem Pyridin 100 mi halbgesättigte wäßrige Kochsalzlösung ein, isoliert die Ausfällung (ölig zeigt vollständige Bildung des gewünschten Reaktionsproduktes) gießt man in Essigester) auf, wäscht mit Wasser, trocknet mit Natriumsulfat, destilliert im oder Wachs) über ein Faltenfilter, nimmt diese mit Methylenchlorid (oder Vakuum das Lösungsmittel ab, kristallisiert mit Diisopropylether oder

5

5

Diethylether oder Petrolether, filtriert ab und kristallisiert (gegebenenfalls) aus ethanol/Ether (gegebenenfalls Zusatz von Petrolether) um. Man erhält 160 mg der o. a. Titelverbindung vom Schmp.: 206°C.

2

 $m/z = 525 (M+H^+)$

RF = 0,7 ö

25

Beispiel 2

Prednisolon-17-n-butyrat-21-(thiophen-2-carbonsäure)ester

n gleicher Weise wie unter Beispiel 1 beschrieben, werden 230 mg Prednisoloncarbonsäurechlorids umgesetzt, aufgearbeitet; die Titelverbindung wird kristallin 17-n-butyrat mit 230 mg Thiophen-2-carbonsäurechlorid anstelle des Furan-2ein dargestellt. Man erhält 130 mg der o. a. Titelverbindung vom

ဓ္က

Schmp.: 120 bis 124°C.

 $m/z = 541 (M+H^+)$ ΞË

 $R_{\rm F} \cong 0,7$ ပ္ပံ

Beispiel 3

മ

Prednisolon-17-n-butyrat-21-(4-methoxybenzoat)

(= 21-p-Anissäureester)

In gleicher Weise wie unter Beispiel 1 beschrieben werden 230 mg Prednisolon-17-n-butyrat mit 240 mg 4-Methoxybenzoyichlorid (= p-Anissäurechlorid) 2

9

anstelle des Furan-2-carbonsäurechlorids umgesetzt, aufgearbeitet; die

Titelverbindung wird kristallin rein dargestellt. Man erhält 140 mg der o. a.

Titelverbindung vom

Schmp.: 190-192°C.

 $m/z = 565 (M + H^+)$

ਨ

 $R_{\rm F} \cong 0.7$

Beispiel 4

Wird entsprechend Beispiel 3 m-Anissäurechlorid oder o-Anissäurechlorid

eingesetzt, so erhält man entsprechend Prednisolon-17-n-butyrat-21-(3-2

methoxybenzoat) oder Prednisolon-17-n-butyrat-21-(2-methoxybenzoat). Beide

Reaktionsprodukte zeigen

 $m/z = 565 (M+H^+)$ ΨS:

 $R_F \cong 0,7$ ဗ္ဗ

Beispiel 5

25

Prednisolon-17-n-butyrat-21-(3,4-methylendioxybenzat)

In gleicher Weise wie unter Beispiel 1 beschrieben, werden 230 mg Prednisolon-

17-n-butyrat mit 270 mg 3,4-Methylendioxybenzoylchlorid anstelle des Furan-2carbonsäurechlorids umgesetzt, aufgearbeitet; die Titelverbindung wird kristallin ဓ္က

rein dargestellt. Man erhält 155 mg der o. a. Titelverbindung vom

Schmp.: 210°C.

22

MS: $m/z = 579 (M+H^+)$

 $R_{\rm F} \cong 0,75$ ပ္ပံ

Beispiel 6 S

Prednisolon-17-n-butyrat-21-(3)-phenylpropionat

Zu einer Lösung von 340 mg Prednisolon-17-n-butyrat in 3 ml absolutem Pyridin wird bei 0°C und unter Rühren eine Lösung von 300 mg

Faltenfilter, nimmt diese mit Methylenchlorid (oder Essigester) auf, wäscht mit 3-Phenylpropionsäurechlorid in 1 ml absolutem Dioxan zugetropft. Nach 5 bis 3 Stunden. Rühren bei 0°C (DC zeigt vollständige Bildung des gewünschten Kochsalzlösung ein, isoliert die Ausfällung (ölig oder Wachs) über ein Reaktionsproduktes) gießt man in 100 ml halbgesättigte wäßrige

Petrolether) um. Man erhält 400 mg der o. a. Titelverbindung vom Schmp.: kristallisiert (gegebenenfalls) aus Ethanol/Ether (gegebenenfalls Zusatz von

90 bis 93°C (amorph) (aus Petroläther gefällt)

MS: $m/z = 563 (M+H^+)$

Beispiel 7

Prednisolon-17-n-butyrat-21-phenoxyacetat

cristallin rein dargestellt. Man erhält 380 mg der o. a. Titelverbindung vom

Schmp.: 93 bis 95°C (gefällt aus Petrolether; amorph)

 $MS: m/z = 565 (M+H^+)$ ဓ္က

Wasser, trocknet mit Natriumsulfat, destilliert im Vakuum das Lösungsmittel ab,

15

 $R_F \cong 0.7$ 2

3-Phenylpropionsäurechlorids umgesetzt, aufgearbeitet. Die Titelverbindung wird In gleicher Weise wie unter Beispiel 6 beschrieben, werden 340 mg Prednisolon-17-n-butyrat mit 300 mg Phenoxyessigsäurechlorid anstelle des 25

Prednisolon-17-n-butyrat-21-zimtsäureester

3-Phenylpropionsäurechlorids umgesetzt; es wird aufgearbeitet und das Produkt kristallisiert rein dargestellt. Man erhält 300 mg der o. a. Titelverbindung. In gleicher Weise, wie unter Beispiel 6 beschrieben, werden 350 mg Prednisolon-17-n-butyrat mit 320 mg Zimtsäurechlorid anstelle des

S

Schmp.: 112°C (aus Petrolether, amorph).

 $MS: m/z = 561 (M+H^+)$

RF = 0,7

2

Beispiel 9

Wird in Beispiel 8 anstelle des dortigen Zimtsäurechlorids 360 mg

ಕ

Aufarbeitung, Isolierung und Reindarstellung 330 mg Prednisolon-17-n-butyrat-21-p-methoxyzimtsäureester vom Schmp. 120°C (aus Petrolether, amorph) p-Methoxyzimtsäurechlorid eingesetzt, so erhält man nach analoger

MS: $m/z = 591 (M+H^+)$

Rr & 0,8 ပ္ပ

Beispiel 10

2

Prednisolon-17-iso-butyrat-21-(thienyl-2-essigsäure)ester

iso-butyrat mit 0,3 g 2-Thienylacetylchlorid anstelle des dortigen Säurechlorids In gleicher Weise, wie in Beispiel 8 beschrieben, werden 0,3 g Prednisolon-17umgesetzt, aufgearbeitet und kristallisiert rein dargestellt. Aus Diethylether erhält man 240 mg der o. a. Titelverbindung. (DC-reiner Wachs)

25

MS: m/z = 555 (M+H+)

ပ္ပ

ဓ္က

24

Beispiel 11

Prednisolon-17-n-butyrat-21-(thiophen-2-carbonsäure)ester

In gleicher Weise, wie in Beispiel 8 beschrieben, werden 0,3 g Prednisolon-17-n-

മ

und das Produkt wird kristallisiert rein dargestellt. Aus Diethylether erhält man Säurechlorids umgesetzt, Nach 5 Stunden Rühren bei 0°C wird aufgearbeitet, butyrat mit 0,3 g Thiophen-2-carbonsäurechlorid anstelle des dortigen 260 mg der o. a. Titelverbindung. Schmp.: 120 bis 124°C

MS: $m/z = 541 (M+H^+)$;

 $R_F = 0.7$ 5

Beispiel 12

Prednisolon-17-n-butyrat-21-[3-(2-thienyl)acrylsäureester]

In gleicher Weise, wie in Beispiel 8 beschrieben, werden 0,3 g Prednisolon-17-nbutyrat mit 0,31 g Thienylacrylsäurechlorid anstelle des dortigen Säurechlorids 5

dargestellt. Aus Diethylether erhält man 280 mg der o. a. Titelverbindung. umgesetzt; es wird aufgearbeitet, und das Produkt wird kristallisiert rein

Schmp.: 176-179°C

DC: R_F 🖴 0,7 MS: $m/z = 567 (M+H^+);$ 2

Beispiel 13

Prednisolon-17-n-butyrat-21-(furan-2-carbonsäureester)

In gleicher Weise, wie in Beispiel 8 beschrieben, werden 0,3 g Prednisolon-17-nbutyrat mit 0,3 g Furan-2-carbonsäurechlorid anstelle des dortigen Säurechlorids dargestellt. Aus Diethylether erhält man 230 mg der o. a. Titelverbindung. umgesetzt; es wird aufgearbeitet, und das Produkt wird kristallisiert rein 25

Schmp.: 206°C

 $MS: m/z = 525 (M+H^+)$ ဓ္တ

 $R_{\rm F} \cong 0,7$

Prednisolon-17-n-butyrat-21-[3-(2-Furylacryisäureester)]

In gleicher Weise, wie in Beispiel 8 beschrieben, werden 0,3 g Prednisolon-17-nbutyrat mit 0,31 g & oder 3-(2-Furylacrylsäure)chlorid anstelle des dortigen kristallisiert rein dargestellt. Aus Diethylether erhält man 250 mg der o. a. Säurechlorids umgesetzt; es wird aufgearbeitet, und das Produkt wird

Titelverbindung. Schmp.: 220-224°C

 $m/z = 551 (M+H^+)$ MS:

 $R_F \cong 0.7$

9

Beispiel 15

Prednisolon-17-propionat-21-zimtsäureester

Prednisolon-17-propionat mit 320 mg Zimtsäurechlorid umgesetzt, aufgearbeitet In gleicher Weise, wie unter Beispiel 8 beschrieben, werden 350 mg 5

Titelverbindung; Schmp.: 105 bis 110°C (aus Petrolether, amorph.)

und die Titelverbindung rein dargestellt. Man erhält 280 mg der o. a.

MS: $m/z = 547 (M + H^+)$;

DC: R_F = 0,7 2

Beispiel 16

Prednisoion-17-n-valerat-21-zimtsäureester

In gleicher Weise, wie unter Beispiel 8 beschrieben werden 350 mg Prednisolon-25

Tteiverbindung rein dargestellt. Man erhält 245 mg der o. a. Titeiverbindung. 17-n-valerat mit 320 mg Zimtsäurechlorid umgesetzt, aufgearbeitet und die

Schmp.: 90 bis 98°C (aus Petrolether gefällt)

 $m/z = 575 (M+H^+)$ Ξ Z

 $R_F \approx 0.75$ ပ္ပ

ဓ္က

Beispiel 17

Prednisolon-17-propionat-21-(furan-2-carbonsäure)ester

26

n gleicher Weise, wie in Beispiel 13 beschrieben, werden 0,3 g Prednisolon-17propionat mit 0,3 g Furan-2-carbonsäurechlorid umgesetzt, aufgearbeitet und

S.

die Titelverbindung rein dargestellt. Durch Fällen mit Petrolether erhält man 280

mg der o. a. Titelverbindung von amorpher Konsistenz.

m/z = 511

 $R_F \cong 0,7$

2

Beispiel 18

Setzt man in Beispiel 17 anstelle des Prednisolon-17-propionat 0,3 g æ

Sa-Methyl-prednisolon-17-propionat in die Reaktion ein, so erhält man

17-propionat-21-(furan-2-carbonsäure)esters in amorpher Form, das nicht nach Fälien mit Petrolether 0,25 g des analogen 6a-Methyl-prednisolonumkristallisiert wurde.

5

MS: $m/z = 525 (M+H^+)$

 $R_F \approx 0.75$

2

Setzt man in Beispiel 16 anstelle des Prednisolon-17-n-valerat 0,33 g ā

5a-Methyl-prednisolon-17-propionat mit 0,33 g Zimtsäurechlorid um, so erhält man nach gleicher Reaktionsführung, Aufarbeitung und

Reindarstellung 210 mg 6a-Methyl-prednisolon-17-propionat-21-

timtsäureester vom Schmp.: 125°C (Fällung mit Petrolether) $MS: m/z = 561 (M+H^+)$

25

in einem dreifach so großen analogen Reaktionsansatz werden 880 mg

Reaktionsprodukt vom Schmp.: 125° C [MS: m/z = 561 (M+H⁺)]

ဓ္တ

Prednisolon-17-propionat-21-p-methoxyzimsäureester

aufgearbeitet und rein dargestellt. Man erhält aus Petrolether 330 mg der o. a. Prednisolon-17-propionat mit 350 mg p-Methoxyzimtsäurechlorid umgesetzt, In gleicher Weise, wie unter Beispiel 8 beschrieben, werden 340 mg

മ

 $m/z = 577 (M + H^+)$ Ξ

Titelverbindung als Wachs.

R_F ≅ 0,8

ပ္ပ

Beispiel 20

2

Prednisolon-17-n-butyrat-21-phenylacetat

Prednisolon-17-n-butyrat mit 320 mg Phenylacetylchlorid anstelle des 3-Phenylpropionsärechlorids umgesetzt; es wird aufgearbeitet und das In gleicher Weise, wie unter Beispiel 6 beschrieben, werden 350 mg Produkt kristallisiert dargestellt. Man erhält 140 mg der o. a. æ 15

Titelverbindung. Schmp.: ca. 160°C

 $m/z = 549 (M+H^+)$ MS:

2

 $R_{F}\,=\,\cong\,0,8$ (Noch Nebenflecke geringer Intensität im DC oder- und unterhalb des Hauptfleckes bei $R_{\rm F} \cong 0.8$) ö

bei ca. 50 bis 60°C getrocknet) in 6 ml absolutem Pyridin gibt man unter klaren Lösung fällt bald ein kristalliner Niederschlag von gebildeten N,N'-Dicyclohexylharnstoff aus. Man rührt solange bis im DC kein Edukt mehr nachweisbar ist und das Reaktionsprodukt bei $R_{
m F}=0.8$ detektierbar ist ,2 g (0,0088 mol) Phenylessigsäure (5 Stunden in Vakuum über P₂O₅ Zu einer Lösung von 1,1 g (0,0025 mol) Prednisolon-17-n-butyrat und konzentrierter Schwefelsäure in 2,5 ml absolutem Pyridin (Suspension (0,0035 mol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid zu. Aus der anfänglichen von Pyridinium-Sulfat). Nach 15 Minuten Rühren gibt man 720 mg Rühren und bei 20°C eine frisch zubereitete Mischung von 30 mg â

ဓ္က

25

in der Regel 16 Stunden Reaktionszeit; eine längere Reaktionszeit, z. B. Stehen bzw. Rühren übers Wochenende beeinträchtigt nicht das Reaktionsergebnis). Hiernach gibt man 0,3 ml Essigsäure oder

Essigsäureanhydrid hinzu und läßt den Ansatz noch 1 Stunde bei 20°C 24 bis 48 Stunden im Tiefkühlschrank (ca. -15°C) stehen. Man filtriert

വ

om ausgefallenem N,N'-Dicyclohexylharnstoff ab, wäscht diesen mit etwa -15°C kaltem Pyridin und rührt das Filtrat in ca. 400 ml

ninzu, filtriert die öligkristalline Ausfällung ab, wäscht diese mehrmals mit viertelgesättigte wäßrige Kochsalzlösung ein, gibt etwa 5 ml Ethanol

Wasser und nimmt diese mit etwa 20 ml Methylenchlorid auf. Nach dem Trocknen mit Natriumsulfat destilliert man ab und kristallisiert den

9

Man erhält 1,1 g Prednisolon-17-n-butyrat-21-phenylacetat vom Schmp. Rückstand durch Zugabe von Diethylether oder Diisopropylether.

ca. 160°C, das aus tert.-Butanol/Diethylether umkristallisiert wird.

Schmp.: 164 bis 166°C 5 MS: m/z = 549 (M+H+)

R_F ≅ 0,80 (R_F v. ED ≅ 0,45) keine sichbaren Nebenflecken ö

oberhalb und unterhalb R_F ≈ 0,8.

beschrieben durchgeführt; allerdings wird der saure Katalysator, Es wird ein weiterer analoger Ansatz, wie unter Beispiel 20 b) ਹ

2

konzentrierte Schwefelsäure in Pyridin, weggelassen. Nach etwa 5-facher Reaktionszeit, wie unter Beispiel 20 b) angegeben, zeigt eine DC-Probe

cein Edukt mehr. Nach analoger Aufarbeitung und Reindarstellung, wie

unter Beispiel 20 b) angegeben, werden 1,0 g Prednisolon-17-n-butyrat-21-phenylacetat mit den gleichen Kenndaten, wie unter Beispiel 20 b)

25

angegeben, erhalten

Wird anstelle von Pyridin absolutes Dimethylformamid als Lösungsmittel verwendet, so erhält man die Titelverbindung ebenfalls mit den gleichen

8

ə

60 mg p-Toluolsulfonsäure zugegeben. Nach analoger Aufarbeltung und

beschrieben durchgeführt. Anstelle der Schwefelsäure werden aber

Es wird ein weiterer analoger Ansatz, wie unter Beispiel 20 b)

Reindarstellung, wie unter Beispiel 20 b) angegeben, werden 1,3 g

Prednisolon-17-n-butyrat-21-phenylacetat mit den gleichen Kenndaten,

wie in Beispiel 20 b) angegeben, erhalten.

Ŧ

Phenylessigsäure in 40 ml absolutem Methylenchlorid gibt man bei 0°C

Zu einer Lösung von 2,16 g Prednisolon-17-n-butyrat und 1,22 g

9

5

Tiefkühlschrank) auf, filtriert den ausgefallenen Dicyclohexylharnstoff ab,

organische Lösungsmittel im Vakuum ab. Der hinterbliebene Rückstand

wäscht diesen mit etwa -15°C kaitem Methylenchlorid und zieht das

wird aus siedendem Diethylether zur Kristallisation gebraucht und aus

Ethanol/Diethylether umkristallisiert. Man erhält 1,9 g der o. a.

bald. Nach ca. 36 Stunden Rühren bei Zimmertemperatur zeigt eine DC-

Probe kein Edukt mehr. Man bewahrt dann 2 Tabe bei -15°C

Dicyclohexylcarbodilmid. Die zunächst klare Reaktionslösung trübt sich

und Rühren 120 mg 4-Dimethylaminopyridin und 1,75 g

2

20 b) angegebenen Daten (MS, DC, Schmelzpunkt). Der Schmelzpunkt ist

gegenüber Beispiel 2 b) um etwa 2° höher: Schmp.: 166 bis 168°C,

Titelverbindung (strahlend weiße Kristalle) mit den gleichen unter Beispiel

¢

25

Dimethylformamid als Lösungsmittel ersetzt. Ansonsten wird genau wie unter Beispiel 20 e) angegeben verfahren. Nach der Aufarbeitung erhält bei einem analogen Ansatz gemäß e) wird das Methylenchlorid durch man 1,7 g der o. a. Titelverbindung mit Schmp.: 165 bis 167°C

Beispiel 21

Prednisolon-17-propionat-21-phenylacetat

Nerden, wie in Beispiel 20 b) beschrieben, 1,1 g Prednisolon-17-propionat mit

Pyridlniumsulfat in insgesamt 8,5 ml absolutem Pyridin umgesetzt, aufgearbeitet 1,2 g Phenylessigsäure und 720 mg N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid sowie und die Titelverbindung rein darsteilt, so erhält man 1,1 der o. a.

വ

litelverbindung vom Schmp.: 168°C (aus Diethylether kristallisiert)

 $m/z = 535 (M+H^+)$

R_F = 0,7 (fast 0,75) 2

Beispiel 22

Prednisolon-17-n-valerat-21-phenylacetat

Werden in gleicher Weise, wle in Beispiel 20 b) beschrieben, 1,1 g Prednisolon 5

7-n-valerat mit 1,2 g Phenylessigsäure und 720 mg N,N'-

Dicyclohexylcarbodiimid sowie Pyridiniumsulfat in 9 ml absolutem Pyridin ımgesetzt, aufgearbeitet und rein dargestellt, so erhält man (nach Chromatographie) 0,8 g der o. a. Titelverbindung mit Schmp.: 178°C (aus

Diethylether).

20

 $m/z = 563 (M+H^+)$

 $R_F \approx 0,75$

Beispiel 23

Prednisolon-17-benzoat-21-phenylacetat 25 Nerden, wie in Beispiel 20 b) beschrieben, 1,1 g Prednisolon-17-benzoat mit

1,2 g Phenylessigsäure und 720 mg N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid sowie

Pyridiniumsulfat in 8 ml absolutem Pyridin umgesetzt, aufgearbeitet und rein

dargestellt, so erhält man nach Kristallisation mit Diisopropylether 850 mg der o.

3. Titelverblndung vom Schmp.: 106°C

ဓ္က

 $m/z = 583 (M+H^+)$

 $R_{\rm F} \cong 0.8$ ပ္ပံ

30

Prednisolon-17,21-bis-[phenylacetat]

Pyridiniumsulfat in 7,5 ml absolutem Pyridin umgesetzt, aufgearbeitet und rein Werden, wie in Beispiel 20 b) beschrieben, 1,1 g Prednisolon-17-phenylacetat mit 1,2 g Phenylessigsärue und 730 mg N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid sowie dargestelit, so erhält man nach Digerieren mit Petrolether 1,0 g amorphes

മ

 $m/z = 597 (M+H^+)$ MS:

Produkt, das o. a. Titelverbindung darstelit.

R_f ≈ 0.8 ပ္ပ

5

Beispiel 25

6a-Methyl-prednisolon-17-propionat-21-phenylacetat

propionat mit 1,95 g Phenylessigsäure und 1,3 g N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid Pyridin) in 12 ml abs. Pyridin umgesetzt (24 Stunden bei 20°C), so erhält man sowie Pyridiniumsulfat (hier: 60 mg konz. Schwelfelsäure + 2 ml absolutes Werden, wie in Beispiel 20 b) beschrieben, 2 g 6a-Methyl-prednisolon-17nach analoger Aufarbeitung und Reindarsteilung (hier aber ohne 5

Chromatographie) nach dem Anreiben mit Petrolether 1,9 g der o. a. 2

 $m/z = 549 (M+H^+)$

Itelverbindung vom Schmp.: 113 bis 116°C.

Beispiel 26

25

Prednisolon-17-propionat-21-(2-thienyl)acetat

Werden, wie in Beispiel 20 b) beschrieben, 1,65 g Prednisolon-17-propionat mit 1,9 g 2-Thienylessigsäure anstelle von Phenylessigsäure und 1,1 g

so erhält man nach Chromatographie und Kristallisieren aus Diethylether 800 mg Pyridin) in 8 ml absolutem Pyridin umgesetzt, aufgearbeitet und rein dargestellt, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid sowie Pyridiniumsulfat (35 g ${
m H}_2{
m SO}_4+2$ ml

ဓ္က

32

der o. a. Titelverbindung. Schmp.: 154 bis 158°C

 $m/z = 541 (M+H^+)$ ¥.

 $R_F \cong 0,7$ ပ္ပ

Beispiel 27

മ

Betamethason-17-n-valerat-21-phenoxyacetat

Zu einer Lösung von 300 mg Betamethason-17-n-valerat in 2 ml absolutem Pyridin wird bei 0°C und unter Rühren eine Lösung von 0,3 ml

9

Kochsalziösung ein. Nach 16 Stunden stehen bei 20°C filtriert man die ölige bis ugetropft. Nach 5 Stunden Rühren bei 0°C (DC zeigt vollständige Bildung des gewünschten Reaktionsproduktes) gießt man in 50 ml halbgesättigte wäßrige rocknet mit Natriumsulfat, destiiliert im Vakuum des Lösungsmittels ab und Phenoxyessigsäurechlorid (Phenoxyacetylchlorid) in 1 ml absolutem Dioxan nimmt diese mit Methyienchlorid (oder Essigester) auf, wäscht mit Wasser, vachsartige Ausfällung über ein Faltenfilter, wäscht diese mit Wasser und digeriert den Rückstand mit Petrolether. Nach dem Abfiltrieren erhält man 340 mg der o. a. Titelverbindung vom Schmp. 130 bis 132°C. Aus

5

ethanol/Diethylether, gegebenenfalls unter Hinzufügen von Petrolether kann man

das Reaktionsprodukt umkristallisieren. 2

 $m/z = 611 (M+H^+)$

Beispiel 28

Betamethason-17-n-valerat-21-(3)-phenylpropionat 25

In gleicher Weise, wie in Beispiel 27 beschrieben, werden 0,3 Betamethason-17-Phenoxyacetylchlorids in Pyridin/Dioxan bei 0°C umgesetzt. Nach analoger n-valerat mit 300 mg 2-Phenyipropionsäurechlorid anstelle des

Aufarbeitung und Isolierung erhält man aus Petrolether 310 mg der o. a. 'itelverbindung. Schmp.: 186°C ဓ

 $R_F \cong 0.8$ င္ပ $M/z = 609 (M+H^+)$

Betamethason-17-n-valerat-21-zimtsäureester

In gleicher Weise, wie In Beispiel 27 beschrieben, werden 0,3 g Betamethason-17-n-valerat mit 0,3 g Zimtsäurechlorid anstelle des Phenoxyacetylchlorids in Verreiben mit Diisopropylether erhält man 290 mg der o.g. Titelverbindung. Pyridin/Dioxan bei 0°C umgesetzt, aufgearbeitet und rein dargestellt. Nach

Schmp.: 147°C

 $MS: m/z = 607 (M+H^+)$

 $R_F \cong 0.8$ ပ္ပ

2

Beisplel 30

Betamethason-17-n-valerat-21-(4-methoxyzimtsäure)ester

Wird In Beispiel 29 anstatt Zimtsäurechlorid 0,35 g 4-Methoxy-zimtsäurechlorid singesetzt, so erhält man nach analoger Reaktionsführung, Aufarbeitung und 5

Reindarstellung 310 mg der o. a. Titelverbindung.

MS: $m/z = 637 (M+H^+)$

DC: R_F ≅ 0,8

Beisplel 31

2

Betamethason-17-n-valerat-21-(furan-2-carbonsäure)ester

In gleicher Weise, wie in Beispiel 27 beschrieben, werden 0,3 g Betamethason-

Phenoxyacetylchlorids umgesetzt, aufgearbeitet und rein dargestellt. Nach 17-n-valerat mit 0,3 g Furan-2-carbonsäurechlorid anstelle des

25

Digerieren mit Petrolether erhält man 315 mg der o. a. Titelverbindung. Schmp.:

135 bis 140°C

MS: m/z = 571 (M+H+)

R_F B 0,8

ဓ္တ

Beispiel 32

34

7

Dexamethason-17-n-butyrat-21-zimtsäureester

n gleicher Weise, wie in Beispiel 27 beschrieben, werden 0,3 g Dexamethason-17-n-butyrat mit 0,3 g Zimtsäurechlorid anstelle des Phenoxyacetylchlorids in

B

Pyridin/Dloxan bel 0°C umgesetzt, aufgearbeitet und rein dargestellt. Nach Verreiben mit Petrolether erhält man 360 mg der o. a. Titelverbindung in

amorpher Form.

MS: $m/z = 593 (M+H^+)$

 $R_F \cong 0,7$ ö 9

Beispiel 33

Dexamethason-17-n-butyrat-(4-methoxyzimtsäure)ester

Wird in Belspiel 32 anstatt Zimtsäurechlorid 0,35 g 4-Methoxyzimtsäurechlorid 5

eingesetzt, so erhält man nach analoger Reaktionsführung, Aufarbeitung und

Reindarstellung 315 mg der o. a. Titelverbindung (amorph)

MS: $m/z = 623 (M+H^+)$

 $R_{\rm F} \cong 0,75$ ပ္ပ

2

Betamethason-17-n-valerat-21-phenylacetat Beispiel 34

In gleicher Weise, wie in Beispiel 20 b) beschrieben, werden 2,4 g â Betamethason-17-valerat mit 2,4 g Phenylessigsäure, Pyridiniumsulfat

25

(69 mg konz. Schwefelsäure in 2 ml Pyridin) sowie 1,44 g

N,N'-Dicyclohexylcarbodllmid in 12 ml absolutem Pyridin 72 Stunden bei

20°C umgesetzt, aufgearbeitet und rein dargestellt. Nach Kristallisation der ursprünglich wachsartigen Ausfällung aus Diethylether erhält man

1,6 g der obigen Titelverbindung. Schmp.: 178 bis 181°C

ဓ္တ

MS: $m/z = 595 (M+H^+)$

 $R_F \approx 0.75$

â

und rein dargestellt. Durch Kristallisation aus Diethylether und zweimalige 4-Dimethylaminopyrimidin 16 Stunden bei 0°C umgesetzt, aufgearbeitet Umkristallisation aus Ethanol/Methylenchlorld + Diethylether erhält man 6,2 g der o. a. Titelverbindung mit den gleicher unter a) angegebenen Phenylessigsäure, 8,75 g N,N'-Dicylohexylcarbodiimid sowie 600 mg In gleicher Welse, wie in Beispiel 20 e) beschrieben, werden 12 g Betamethason-17-valerat in 200 ml Methylenchlorid mit 6,1 g Daten. Schmp. 178-179°C.

ຜ

Wurde aber analog 24 Stunden bei Zimmertemperatur (22°C) umgesetzt, so erhielt man als Hauptprodukt 8,2 g Betamethason-17n-valerat-11,21bis-phenylacetat (Kristallisation aus Ethanol). Schmp. 121°C;

9

 $m/z = 713 (M+H^+)$ ÿΣ

R_F = 0,85-0,90

15

Aus der Mutterlauge erhält man nach Kristallisation aus Diethylether 2,8 g die o.g. Titelverbindung mit den gleichen Daten wie unter Beispiel 34a)

Beispiel 35

Betamethason-17-n-valerat-21-(indol-3-essigsäure)ester 20

Betamethason-17-n-valerat in 5 ml absolutem Methylenchlorid mit 250 mg Indolyl-3-essigsäure, 180 mg N,N'-Dicylohexylcarbodiimld sowie 14 mg In gleicher Weise, wie in Beispiel 20 e) beschrieben, werden 230 mg

dargestellt. Man erhält nach Anreiben des Rückstands mit Petrolether 175 mg 4-Dimethylaminopyridin 3 Tage bei 0°C umgesetzt, aufgearbeitet und rein der o. a. Titelverbindung. Schmp.: 120 bis 135°C (amorph)

22

 $m/z = 634 (M+H^+)$ SE.

ဗ္က

Belspiel 36

36

Dexamethason-17-n-butyrat-21-(indol-3-essigsäure)ester

230 mg Dexamethason-17-n-butyrat anstatt des Betamethason-17-valerats in Beispiel 35 umgesetzt, allerdings 3 Tage bel 20°C, aufgearbeitet und Isoliert. in gleicher Weise wie in Beispiel 35 bzw. Beispiel 20 e) beschrieben, werden

S

Aus Petrolether erhält man 180 mg der o. a. Titelverbindung in amorpher Form.

 $m/z = 620 (M+H^+)$

R_F ≅ 0,7

ပ္ပဲ

2

Beispiel 37

Prednisolon-17-n-butyrat-21-(indol-3-essigsäure)ester

Zu einer Lösung von 2,2 g Prednisolon-17-n-butyrat und 3,1 g 3-Indolessigsäure

5

getrocknet) in 15 ml absolutem Pyridin gibt man unter Rühren und bei 20°C Pyridiniumsulfat (aus 56 mg konz. Schwefelsäure in 2,5 ml absol. Pyridin, gemäß Beisplel 20b). Nach 30 Minuten Rühren (20°C) gibt man 1,55 g N,N'-Dicyclohexylcarbodilmid hinzu. Nach 48 Stunden Rühren bei 20°C zeigt das Massenspektrum m/z = $588 (M+H^+)$ und kein m/z = $431 (M+H^+)$ für

20

Kochsalzlösung eine ölige Ausfällung, die in ein Wachs übergeht. Man dekantiert unter Beispiel 20b) erhält man nach dem Eingießen in ca. 500 ml halbgesättigte das Ausgangssteroid. Nach analoger Weiterbehandlung und Aufarbeitung wie ozw. filtriert das Wachs ab, wäscht es mit Wasser und trocknet es im

Exsikkator im Vakuum über P₂O₅. Nach dem Anreiben mit Petrolether erhält

nan 1,55 g der Titelverbindung als amorphes Produkt.

25

MS (von Wachs bzw. amorphen Material): m/z = 588 (M+H+) OC

■ 0,7 (Hauptfleck = Hf + wenige schwache Nebenfleckel)

Zur Reinstdarstellung wird mit Methylenchlorid/Methanol = 99,5:0,5 an

(ieselgel chromatographiert (Säule: Durchmesser = 5 cm; h = 20 cm). Die mit .ösungsmitteln durch Destillation befreit. Der Rückstand wird aus Diethylether tur Kristallisation gebracht. Man erhält 1,3 g der Titelverbindung vom RE & 0,7 anfallenden Eluat-Fraktionen werden vereinigt und von den 9

Schmp.: 144°C mit den gleichen Daten für MS und DC wie die wachsartige bzw. amorphe Titelverbindung.

Beispiel 38

Prednisolon-17-acetat-21-phenylacetat æ Werden, wie in Belspiel 37 beschrieben, 0,5 g Prednisolon-17-acetat mit N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid sowie 15 mg konzentrierte Schwefelsäure n 1,25 ml Pyridin (= Pyridiniumsulfat) in insgesamt 4,5 ml absolutem Pyridin bei Raumtemperatur umgesetzt, aufgearbeitet als Wachs oder 0,6 g Phenylessigsäure anstelle der 3-Indolylessigsäure, und 360 mg amorph isoliert und (gegebenenfalls durch Chromatographie rein dargestellt), so erhält man 410 mg Prednisolon-17-acetat-21phenylacetat, Schmp.: 170 bis 175°C (nach Digerleren mit

9

Diisopropylether)

15

(kristallisiert, als Wachs oder MS: $m/z = 521 (M+H^+)$

amorph)

 $R_F \approx 0.7$ ပ္ပံ

2

In gleicher Weise, wie in Beispiel 38 a) beschrieben, werden ausgehend von (anstelle von Prednisolon-17-acetat)

- Hydrocortison-17-n-butyrat das Hydrocortison-17-n-butyrat-21â
 - phenylacetat (Ms: m/z = 551 (M+H⁺); $R_F \cong 0.8$)

25

- Cortison-17-n-butyrat das Cortison-17-n-butyrat-21-phenylacetat (R_F ≅ 9,8 ပ
- Prednison-17-n-butyrat das Prednison-17-n-butyrat-21-phenylacetat $(R_F \approx 0,7)$ Ð ဓ္က

38

- 6a-Fluor-prednisolon-17-n-butyrat das 6a-Fluor-prednisolon-17-n-butyrat-21-phenylacetat (R_F = 0,8; MS: m/z = 567 (M+H+)) 6
- 6a-Fluor-dexamethason-17-n-butyrat das 6a-Fluor-dexamethason-17-n-**=**
 - butyrat-21-phenylacetat (R_F ≅ 0,8; MS: m/z 599 (M+H⁺))

മ

- 6a-Fluor-betamethason-17-n-butyrat das 6a-Fluor-betamethason-17-nbutyrat-21-phenylacetat (R_F ≅ 0,75) 6
- 6a, 16a-Dimethyl-prednisolon-17-n-butyrat das 6a, 16a-Dimethylprednisolon-17-n-butyrat-21-phenylacetat (R_F \cong 0,75) Z 9
- phenylacetat von Reichsteins Substanz S (R_F ≅ 0,85; MS: m/z = 535 vom 17a-n-Butyrat von Reichsteins Substanz S das 17a-n-Butyrat-21-(+H+W

5

- Beclomethason-17a-n-butyrat das Beclomethason-17a-n-butyrat-21phenylacetat (R_F = ≅ 0,8)
- prednisolon-17-n-butyrat-21-phenylacetat (R 😑 0,85; MS: m/z = 581 6a-Methyl-9a-fluor-prednisolon-17-n-butyrat das 6a-Methyl-9a-fluor-(A+H+M) ≆ 2
- Betamethason-17-propylat das Betamethason-17-propylat-21-
- phenylacetat (R_F = ≅ 0,8) 22
- Dexamethason-17-n-butyrat das Dexamethason-17-n-butyrat-21phenylacetat ($R_F = = 0.75$; MS = m/z = 581 (M+H⁺)) Ê

ဓ္တ

Dexamethason-17-n-valerat das Dexamethason-17-n-valerat-21phenylacetat ($R_F \cong 0.75$; MS = m/z = 595 (M+H⁺)) 6

als Öl oder Wachs amorph oder kristallisiert erhalten.

Beispiel 39

ß

Prednisolon-17-n-butyrat-21-phenylacetat

Phenylessigsäure in 40 ml absololutem Methylenchlorid gibt man bei 0°C bald. Nach cs. 36 Stunden Rühren bel Zimmertemperatur zeigt eine DC· Dicyclohexylcarbodiimid. Die zunächst klare Reaktionslösung trübt sich Zu einer Lösung von 2,10 g Prednisolon-17-n-butyrat und 1,20 g and Rühren 120 mg 4-Dimethylaminopyridin und 1,75 g æ

9

Probe kein Edukt mehr. Man bewahrt dann 2 Tage bei -15°C

15

2

5

(Tiefkühlschrank) auf, filtriert den ausgefallenen Dicyclohexylharnstoff ab, Titelverbindung mit den gleichen unter Beispiel 20b) angegebenen Daten (MS, DC, Schmelzpunkt. Der Schmelzpunkt ist gegenüber Beispiel 20 b) organische Lösungsmittel im Vakuum ab. Der hinterbliebene Rückstand wäscht diesen mit etwas -15°C kaltem Methylenchlorid und zieht das wird aus siedendem Diethylether zur Kristallisation gebracht und aus Ethanol/Diethylether umkristallisiert. Man erhält 1,8 g der o. a. um etwa 3° höher: Schmp.: 167 bis 169°C,

2

bei einem analogen Ansatz gemäß Beispiel 31 a) wird das Methylenchlorid durch Dimethylformamld als Lösungsmittel ersetzt. Ansonsten wird genau vie unter Beispiel 39 a) angegeben, verfahren. Nach der Aufarbeitung erhält man 1,7 g der o.a. Titelverbindung mit Schmp.: 166°C <u>a</u>

22

Beispiel 40

6

Prednisolon-17-n-butyrat-21-phenylacetat

väßrige Natriumbicarbonatiösung eingegossen und intensiv durchgerührt. wasserfrele p-Toluolsulfonsäure wird 7 Stunden in 40 ml absolutem Eine Mischung von 216 mg Prednisolon-17-n-butyrat oder 270 mg Toluol oder Benzol am Rückfluß gekocht. Hiernach wird in 6 %ige Phenylessigsäure, 210 mg Trifluoressigsäureanhydrid sowie 6 mg 21-(tert.-Butyldimethylsiloxy-prednisolon-17-n-butyrat, 136 mg æ

വ

3,7 laufende Produkt wird aus Diethylether kristallisiert. Es ist in allen chromatographiert an Kieselgel (s. Beispiel 20 b)). Das bei DC = R_F Man wäscht mit Wasser, trocknet, zieht das Lösungsmittel ab und Daten mit dem unter Beispiel 20 angegebenen Reaktionsprodukt

erhaltene wachsartige Produkt wird nach dem Trocknen wie unter Beispiel rührte man in 40 ml Wasser, das 2 g Natriumbicarbonat enthält, ein. Das 20 b) chromatographiert und aus Diethylether kristallisiert. Man erhält o. Bei einem weiteren Ansatz werden 700 mg Prednisolon-17-n-butyrat in Frifluoressigsäureanhydrid versetzt. Nach 30 Stunden Rühren bei 20°C 20 ml absolutem Dioxan mit 1,5 g Phenylessigsäure und 0,75 ml a. Titelverbindung mit den gleichen, wie unter Beispiel 20 b), angegebenen Daten. â

2

Beispiel 41

25

Prednisolon-17-n-butyrat-21-[4-(4.(N,N)-bis(2-chlorethyl)amino)phenyl)butyrat]

Pyridin gibt man unter Rühren und bei 20°C Pyridiniumsulfat (aus 110 mg konz. bis(2-chlorethyl)amino)phenyl)buttersäure (= Chlorambucil) in 30 ml absolutem Schwefelsäure in 2,5 ml abs. Pyridin hergestellt gemäß Belspiel 20 b)). Nach 20 Minuten Rühren (20°C) gibt man 3 g N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid hinzu. Zu einer Lösung von 4,32 g Prednisolon-17-n-butyrat und 3,5 g (4-(4-(N,N-

ဓ္က

3,0, wäscht die organische Phase nacheinander mit Wasser, Sodalösung (aqu.) Wasser + Eis versetzt. Man bringt mit 5-N-Salzsäure (aqu.) auf pH ≅ 2,5 bis Nach 48 Stunden Rühren bei 20°C wird mit 100 ml Essigester und 100 ml und Wasser, Nach dem Trocknen (Na₂SO₄) wird das Lösungsmittel im

Vakuum. Man erhält 5,0 g der o. a. Titelverbindung, die im DC einen Hauptfleck Rotationsverdampfer abgezogen und der Rückstand mit Petrolether digeriert. Man filtriert ab und trocknet das amorphe Reaktionsprodukt über P₂O₅ im bei R_F = 0,8 aufweist.

Beispiel 42

9

Prednisolon-17-n-butyrat-21-phenylacetat

10 ml gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonatlösung, mit 30 ml wäßriger Eine Lösung von 286 mg Phenylessigsäure in 14 ml absolutem Methylenchlorid Prednisolon-17-n-butyrat versetzt. Nach 18 Stunden Rühren bei 20°C wird mit Salzsäure (2 mol dm⁻³) sowie Wasser gewaschen. Die Methylenchloridphase Dicyclohexylcarbodiimid, 43 mg N,N-Dimethylaminopyridin sowie 700 mg wurde bei 0°C und unter Rühren nacheinander mit 435 mg N,N'-

5

Ethanol/Methylenchlorid/Diethylether kristallisiert. Man erhält 570 mg der o. a. wird im Vakuum im Rotationsverdampfer eingedampft und der Rückstand aus litelverbindung, die in allen Daten mit dem nach Beispiel 20 a) oder 20 b) erhaltenem Produkt identisch ist.

2

Beispiel 43

Prednisolon-17-n-butyrat-21-phenylacetat

25

150 mg Phenylessigsäure und 430 mg Prednisolon-17-n-butyrat werden in 3 ml sowie 10 mg 4-Dimethylaminopyridin versetzt. Nach 8 Stunden Rühren bei ca. 50 %iger Propanphosphonsäureanhydridlösung in absolutem Methylenchlorid anthält, eingegossen. Es wird mit Essigester extrahiert, mit wäßriger KHSO $_4$ abs. Methylenchlorid sowie 5 ml absolutem Pyridin gelöst und mit 0,25 ml 40°C (Ölbad) wird in Eiswasser, das zur Neutralisation Natriumbicarbonat

8



42

-ösung sowie Wasser gewaschen. Nach dem Abdestillieren wird der Rückstand anthält eine Eluatsfraktion auch die gewünschte o. a. Titelverbindung mit den an Kieselgel chromatographiert. Neben Ausgangsmaterial und Prednisolon gleichen Daten, wie unter Beispiel 20 b) angegeben.

Beispiel 44

S

Prednisolon-17-n-butyrat-21-phenylacetat

Zu einer Lösung von 220 mg Prednisolon-17-n-butyrat in 2 ml absolutem Pyridin Phenylessigsäureanhydrid in 1 ml absolutem Dioxan zugetropft. Nach 5 bis wird bei 0°C und unter Rühren eine Lösung von 400 ml

9

6 Stunden Rühren bei 0°C und 16 Stunden Rühren bei 20°C gießt man in 100 mi halbgesättigte wäßrige Kochsalzlösung ein, isoliert die wachsartige

Ausfällung über ein Faltenfilter, nimmt diese mit Methylenchlorid (oder

Essigester) auf, wäscht mit Wasser, trocknet mit Natriumsulfat, destilliert im

5

Diethylether oder Petrolether, filtriert ab und kristallisiert aus Ethanol/Ether gegebenenfalls Zusatz von Petrolether) um. Man erhält 135 mg der o. a. /akuum das Lösungsmittel ab, kristallisiert mit Diisopropylether oder

fitelverbindung vom Schmp.: 165°C

 $m/z = 549 (M+H^+)$

2

Beispiel 45

Prednisolon-17-n-butyrat-21-[3,4-methylendioxybenzoesäure]ester

In gleicher Weise wie unter Beispiel 44 beschrieben, werden 220 mg

25

Prednisolon-17-n-butyrat mit 280 mg 3,4-(Methylendioxy)benzoylchlorid oder

Phenylessigsäureanhydrids umgesetzt und aufgearbeitet. Man erhält 160 mg der 500 mg 3,4-(Methylendioxybenzoesäureanhydrid anstelle des

o. a. Titelverbindung als Wachs (aus Petrolether) ဓ္က

 $m/z = 579 (M+H^+)$

 $R_F \cong 0,7$

Prednisolon-17-n-butylrat-21-phenylcarbonat

Zu einer Lösung von 2,20 g Prednisolon-17-n-butyrat in 9 ml absolutem Pyridin phenylester in 12 mi absolutem Dioxan zugetropft, wobei eine ölige Ausfällung auftrat. Nach 7 Stunden Rühren bei 0°C gießt man in 200 ml halbgesättigte Kochsalzlösung (aqu) ein, filtriert das ausgefallene Öl über ein Faltenfilter ab, nimmt es mit Methylenchlorid auf und chromatographiert den Rückstand an wird bei 0°C und unter Rühren eine Lösung von 4 ml Chlorameisensäure-Fraktionen bei $R_{
m F}\cong 0.75$ werden verelnigt und aus Dlisopropylether zur Kieselgel (35 bis 70 my) mit Methylenchlorid/Methanol = 99,5:0,5. Dle Kristallisation gebracht. Man erhält 1,1 g der o.a. Titelverbindung vom Schmp.: 119°C (unscharf).

9

 $m/z = 551 (M+H^+)$ ΨS:

Ť.

Beispiel 47

2

Prednisolon-17-n-butyrat-21-(9-fluorenylmethyl)carbonat

Prednisolon-17-n-butyrat mit 7,5 g Chlorameisensäure-(9-fluorenylmethyl)ester In gleicher Weise, wie unter Beispiel 46 beschrieben, werden 2,20 g umgesetzt, aufgearbeitet und dargestellt. Man erhält 1,4 g der o. a. Titelverbindung als amorphes Produkt (aus Petrolether).

 $m/z = 653 (M + H^+)$ MS:

 $R_{\rm F} \cong 0.7$ င္ပ

25

Beispiel 48

Prednisolon-17-n-butyrat-21-phenylacetat

Eine Lösung von 500 mg Prednisolon-17-n-butyrat-21-mesylat (oder eine ăquimolare Menge des analogen -21-p-chlor-benzolsulfonats), 145 mg Phenylessigsäure und 112 mg Triethylamin (hierbei findet intermediär æ

ဓ္က





gerührt. Hiernach wird das Dimethylformamid bzw. Acetonitril Im Vakuum ibdestilliert und der Rückstand mit 30 ml Methylenchlorid behandelt. Man Kristallisation aus Diethylether erhält man die o.a. Titelverbindung mit den Dimethylformamid (oder Acetonitril) wird 3 Stunden bei ca. 45°C (Ölbad) wäscht die organische Phase hinterelnander mit 1 N wäßriger Salzsäure und 4 mal mit Wasser. Nach Chromatographie gemäß Beispiel 46 und Bildung des Triethylammoniumphenylacetats statt) in 25 ml gleichen Daten, wie unter Beispiel 20 b) angegeben.

വ

Prednisolon-17-n-butyrat-21-desoxy-21-iodid, 150 mg Phenylessigsäure, 2,5 ml Triethylamin in 25 ml Acetonitril 45 Minuten am Rückfluß kocht Zur gleichen Titelverbindung gelangt man, wenn man 600 mg und wie unter a) aufarbeitet und isollert. 6

9

hiernach kühlt man ab und gießt in halbgesättigte wäßrige Kochsalzlösung Dimethylformamid 40 Minuten auf 100°C (Ölbad) unter Rühren erhitzt. sin, wobei eln abfiltrierbares öliges Wachs ausfällt, das nach dem 600 mg Prednisolon-17-n-butyrat-21-desoxy-21-lodid werden mit 200 ml Kalium-phenylacetat (Rhone-Poulenc) in 25 ml absolutem ີ

5

a Abfiltrieren, Waschen mit Wasser und Trocknen (Vakuum über $P_2 O_5$) Kristallisieren die o. a. Titelverbindung mit den gleichen Daten wie in Kieselgel gemäß Beispiel 46 chromatographiert wird und nach dem Beispiel 20 a) bzw. 20 b) ergibt.

2

Analog zu diesen Beispielen sInd folgende Beispiele von Tabellen 1 und 2, wobei R(1)' die gesamte Seitenkette an der 21CH₂-O-Gruppe darstellt.

25

Zur Charakterislerung der Syntheseprodukte wurden jeweils lediglich die nach den Massenspektren erhaltenen Molgewichtspeaks (m/z = ... (M+H⁺)

ausgewertet (als Öl oder Wachs oder amorph oder kristallisiert), und in der Regel arfolgte hiernach keine Reinstdarstellung durch Kristallisation (Umkristallisation) zw. Chromatographie.

ဓ္က

:f elledsT

Basis-C rtic id: Prednisolon

[eweils $n-C_5-H_7$ (n-butyrot) Anmerkung: $-C_3H_7$ in den Tabellen bedeutet

049	- 0 0 — C 0 -	[∠] Hε⊃-	9	1202————13	1.1
(+H+M)	R(1),	R(2)	BeigzieB	Carbonsäure-anhydrid	
(z/w)			variante gem.	Carbonsäure-chlorid	Νr.
SM			Verfahrens-	eingesetzte(s) Carbonsäure	Lauf.

L L9	-03 (43)	₇ H ₂ ⊃-	20b, e	H 03 (H3)	۵. r
189	2 C H 2 C O -	۲H ₆ D-	SOb, e	гсн ⁵ со ⁵ н	4 , r
189	CH ² 2—CO-	²H _€ ⊃-	SOP, e	CH ² 2 — CO ⁵ H	£.1
769	сн²соин — со-	⁴ Н [£] Э-	9	сн³соин — Сос і	2.1
(₊ H+W) (z/w) SW	B(1),	R(2)	Verfahrens- variante gem. Beispiel	eingesetzte(s) Carbonsäure Carbonsäure-chlorid Carbonsäure-anhydrid	Lauf. Nr.

97

сн-сн-со⁵н

HZOJZHJ

Carbonsäure-anhydrid

eingesetzte(s) Carbonsäure

Carbonsäure-chlorid

01.1

9. r

N۲.

.tueJ

84

-C3H2

-C3H2

(S)A

9 'qoz

20p' e

leiqsie8

variante gem.

Verfahrens-

-00-H0-H0'

Y(1)A

299

920

(+H+M)

(Z/W)

Tabelle 2:

Basis-Corticoid: Prednis Ion

Anmerkung: R(2) in Tobelle ist jeweils

- n-C₃H₇ (n-butyrat)

L†9	- co-	-c ⁴ H ₂	9	1202	۲.2
(₊ H+W) (z/ш) SW	R(1)'	(८)원	Verfahrens- variante gem. Beispiel	eingesetzte(s) Carbonsäure Carbonsäure-chlorid Carbonsäure-anhydrid	Lauf. Nr.

9	
9	

g ' 9 Ł 9	C I Z C O -	-C ³ H ²	9	1000 2 10	5 '¢
699	-oozchzchzco-	²H _€ ⊃-	9	1 2 0 2 c H 2 C D C 1	2.3
999	CH2CO-	²H _€ ⊃-	e 'qoz	CH ² CO ² H	2.2
(₊ H+W) (z/w) SW	B(1),	(S)A	Verfahrens- variante gem. Beispiel	eingesetzte(s) Carbonsäure Carbonsäure-chlorid Carbonsäure-anhydrid	Lauf. Nr.

819	H ² C0 CH ³ -C0-	_τ Η _ε Ͻ-	e 'qoz	H ² CO CH ³ -CO ³ H	۲۱.2
689	°°°°	₇ H _ε Ͻ-	SOP, e	O CO2H	91.2
(₊ H+W) (z/w) SW	в(1),	(S)A	Verfahrens- variante gem. leigzieß	eingesetzte(s) Carbonsäure Carbonsäure-chlorid Carbonsäure-anhydrid	Lauf. Nr.
		† 9	•		

-C3H 2.15 30p° 6 889 CH⁵-CO⁵H -C3H2 50p' e 2.14 **209** -00 -C3H2 2.13 30p' e 749 R(1), Beigpiel Carbonsäur -anhydrid R(2) (+H+M) Carbonsaure-chl rid ·ιν (z/w) .meg etneinev .tusJ eingesetzte(s) Carbonsäur Verfahrens-SW

873	CH ² CH ²	²H°⊃-	SOP, e	сн ² сн ²	2.22
009	н сн-сн-со-	_τ Η _ε Ͻ-	e 'qoz	н Сн-сн-со ⁵ н	12.21
(+H+W) (z/ш) SW	В(1).	(S)H	-enenfahrens- -meg estrante Beigzieß	eingesetzte(s) Carbonsäure Carbonsäure-chlorid Carbonsäure-anhydrid	Lauf. Nr.

99

-C3H2 20p, e 2.20 989 CO-C1 ∠HEJ-2.19 **L89** 9 -00-zH2 CH2-CO2H -C3H2 SOP' 6 81.2 669 사(1), leiqzie8 Carbonsäure-anhydrid (+H+M) R(2) (z/w) .mag atnaisev Din Indo-enusanochs Carbons die ·1Ν eingesetzte(s) Carbonsäure .tusJ SW Verfahrens-

Liste 2

Folgende Carbonsäuren der Formel IV bzw. deren aktivierte Derivate, kommen als Ausgangssubstanzen beispielsweise in Frage:

₹

S

Ein- oder mehrfach substituierte Benzoesäuren der Formel

Dialkylamino, Fluor, Chlor, Mercaptoalkyl, Phenoxy, Alkyl, Dialkylamino, (ein- oder mehrfach) substituiertes Alkoxy, Methylendioxy, Acylamino, O Œ

9

4-Methyl-benzoesäure; 3,5-Dimethylbenzoesäure; 3- oder 4-Trifluorbenzoesäure; benzoesäure; 4-t-Butyl-benzoesäure; 3,4-Methylendioxy-benzoesäure; 2,3-, 3,5oder 2,6-Dimethoxybenzoesäure; 2,3,4-Trimethoxybenzoesäure; 4-BOC-aminobenzoesäure; 2,4, 3,4 oder 2,6-Difluor- oder dichlor-benzoesäure; 2-, 3- oder 2-, 3- oder 4-Methoxy-benzoesäure; 2-, 3- oder 4-Chlor-benzoesäure; Fluor-4-Acetaminobenzoesäure, 4-Acetaminomethyl-benzoesäure, 4-(t-Butoxy) benzoesäure; 4-Mercaptomethyl-benzoesäure; 4-Phenoxy-benzoesäure;

5

Heteroaromatische Carbonsäuren 7

25

4-Amino-benzoesäure (PABA), 4-(Dimethylamino)-benzoesäure;

2

substituierte Pyridincarbonsäuren, vorzugsweise 2-Mercaptomethyl-nicotinsäure; 2-Chlor-nicotinsäure, 2-Fluor-nicotinsäure; Methoxy-nicotinsäure; 6-Chlornicotinsäure; 6-Acetamido-nicotinsäure; Pyrazin-2-carbonsäure; 6,6'-Dithiodinicotinsäure; 2-Methylnicotinsäure;



3-carbonsäure; 5- oder 4-Chlorthiophen-2- oder -3-carbonsäure; Furan-2- oder -3-carbonsäure; 5-Chlor- und 5-Methyl-furan-2-carbonsäuren; 5-Nitro-furan-2l'hiophen-2- oder -3-carbonsäure; 5- oder 4-Methylthiophen-2- oder carbonsäure, Furan-2,5-dicarbonsäure;

Pyrrol-2-carbonsäure; Imidazol-2-carbonsäure; 3-Isopropoxy-thlophen-5carbonsäure; 5-Chlor-thiophen-2-carbonsäure;

- Aryl- und Hetarylessigsäuren und Analoge bzw. Homologe က်
- nicht annelierte Säuren â

9

phenylessigsäure, 4-(t-Butyl)-phenylessigsäure; 2-Chlor- oder 3-Chlor-Phenylessigsäure; 2-Methyl- oder 3-Methyl- oder 4-Methyloder 4-Chlor-phenylessigsäure; 2,6-Dichlor- oder

5

- oder 4-Nitrophenylessigsäure; 2,4-Dinitro-phenylessigsäure; 2-Methoxyshenylessigsäure; 2,6-Difluor-phenylessigsäure; 2-Nitro- oder 3-Nitrophenylessigsäure; 3-Chlor-4-methoxy-phenylessigsäure; 3-Brom-4methoxy-phenylessigsäure; 3-Nitro-4-methoxy-phenylessigsäure; oder 3-Methoxy- oder 4-Methoxy-phenylessigsäure; 4-Benzyloxy-3,4-Dichlorphenylessigsäure; 2-Fluor- oder 3-Fluor- oder 4-Fluor-
 - 3,4-Dimethoxy-phenylessigsäure; 2,3,4-Trimethoxy-phenylessigsäure;

20

- 4-Biphenyl-essigsäure; 3-Phenoxy-phenylessigsäure; 2-Acetamino- oder 3,4-Methylendioxy-phenylessigsäure; 3,4-Diethoxy-phenylessigsäure;
 - 3-Acetamino- oder 4-Acetamino-phenylessigsäure; 3-(N)-BOC-amino-
- phenylessigsäure; 4-Formylamino-phenylessigsäure;

25

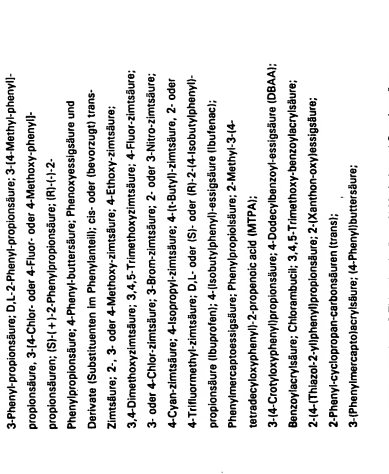
4-N,N-Dimethylamino-phenylessigsäure;

4-Benzyloxy-phenylessigsäure; 4-(2-Methoxybenzyloxy)-phenylessigsäure;

- 4-(4-Fluorbenzyloxy)-phenylessigsäuren; 2-(Thiazol-4-yl)-essigsäure;
- 2-(Thiazol-4-yl)-2-methoxyiminoessigsäure;

ဓ္တ

ဓ္က



9

S

5

9

2-Thienylessigsäure; 3-Thienylessigsäure; N-Methylpyrrol-2-carbonsäure;
Furylessigsäure; 2-, 3- oder 4-Pyridyl-essigsäure;
3-(2-Furyl)acrylsäure; 3-(2-Thienyl)acrylsäure; 3-(3-Thienyl)acrylsäure;
3-(4- oder 2-Pyridyl)acrylsäure; 3-(2-Thienyl)propionsäuren;

2

b.) Annelierte Säuren

essigsäure;

25

Indol-2-carbonsäure; Indol-3-carbonsäure; Indol-4-carbonsäure; (N-Methyl)-indol-2-carbonsäure; 2- oder 1-Naphthalin-carbonsäure;

ဓ္က



2- oder 3- oder 4-Chinolincarbonsäure; Xanthen-ø-carbonsäure;

8

1-Fluorencarbonsäure; 9-Fluorenon-4-carbonsäure;

3-Indolyl-essigsäure; 2-Indolyl-essigsäure; (N-Methyll-2- oder -3-indolyl-essigsäure; 3-(3-Indolyl)-propionsäure; 3- oder 2-Indolyl-acrylsäure (auch (N-Methyll)); (2-Methyl-3-indolyl)-essigsäure, 3,4-(Methylendioxy)-phenylessigsäure; 3,4-(Methylendioxy)-zimtsäure; Indol-3-buttersäure; (5-Methoxyindol-3-yl)essigsäure und 5,6-Dimethylxanthon-4-essigsäure (die hieraus hergestellten Corticoid-21-carbonsäureester könnten auch antitumorale Wirkung zeigen L. L. Thomsen et al.: Cancer Chemother, Pharmacol. 31, 151ff. (1992).

 Folgende Chlorameisensäureester (Halogenformate) der Formel III kommen als Ausgangssubstanzen beispielsweise in Frage:

5

Chlorameisensäure-phenylester
Chlorameisensäure-benzylester
Chlorameisensäure-4-bromphenylester
Chlorameisensäure-(a-chlor-2-fluorbenzylester)
Chlorameisensäure-[1-(9-fluorenyl)ethylester
Chlorameisensäure-(9-fluroenylmethyl)ester
Chlorameisensäure-4-fluorphenylester
Chlorameisensäure-4-fluorphenylester
Chlorameisensäure-2-Nitrophenylester

2

Chlorameisensäure-p-tolylester

Mono- oder Bis-chlorameisensäureester von 1.): 2,5-Bis-(hydroxymethyl)-furan

von 2.): 2,6-Bis-(hydroxymethyl)pyridin Chlorameisensäureester von 2-Hydroxymethylfuran

ဓ္က

25

3-(2-Furyl)propionsäure; 3-(4-Imidazolyl)acrylsäure; (N-Methylpyrrol-2-yl)-

Patentansprüche

1. Corticold-17,21-dicarbonsäureester sowie Corticoid-17-carbonsäureester-21kohlensäureester der Formel I

9

in welcher bedeuten:

CHOH und CHCI in beliebiger sterischer Anordnung, CH2, C=0, 9(11)-Doppelbindung

Wasserstoff, Fluor, Chlor

Wasserstoff, Fluor, Methyl

9

Alkylgruppen verzweigt, durch Heteroatome O, S, N insertiert oder substituiert wobei Alkyl gesättigt, einfach oder mehrfach ungesättigt, durch weitere gegebenenfalls substituiertes oder annelliertes Aryl, Hetaryl, Ê st,

Null oder 1,

Null oder 1,

15

lineares oder verzweigtes (C₁-C₈)-Alkyl, R(2)

Wasserstoff, a- oder B-Methyl. R(3)

20

62

HOE 93/F 301

ist. 2. Corticoid-17,21-dicarbonsäureester sowie Corticoid-17-carbonsäureester-21-R(1), A, Y, Z, R(3) und R(4) wie in Anspruch 1 definiert sind und daß kohlensäureester I nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R(2) lineares oder verzweigtes (C₁-C₈)-Alkyl,

3. Verfahren zum Herstellen einer Verbindung I nach Anspruch 1, dadurch

a) eine Verbindung der Formel II, gekennzeichnet, daß man

5

in der R(5) gleich OH ist und die übrigen Substituenten die oben angegebenen Bedeutungen haben,

2

a 1) mit einer aktivierten Carbonsäure der Formel III, vorzugsweise einem Halogenid oder Anhydrid oder Azolid,

25

≡

umsetzt, wobei bedeuten:

N N

Null oder 1, und ဓ္က [(C₁-C₄)-Aiky]] und R(1) die oben angegebenen Bedeutungen haben und

63

CI, Br, 0[-CO-(0],-[(C1-C4)-Alkyl],-R(1)]1-, -0-C(0)-CF3 oder ein anderes aktivlertes Säureradikal, oder R(6)

a 2) mit einem Halogenformat der Formel III,

in der

Nuil oder 1,

((C₁-C₄)-Alkyl] und R(1) die oben angegebenen Bedeutungen haben und

R(6) Cl, Br, J bedeuten, oder

2

a 3) mit einer Carbonsäure der Formel III selbst, in der

R(6) OH und

Null sind,

und die weiteren Substituenten bei Formel Iil angegeben sind,

in Gegenwart Wasser abspaltender Reagentien (DCCI etc.) umsetzt

oder daß man

b) Verbindungen der Formel II,

2

20

22

ဓ္တ

64

HOE 93/F 301

in der R(5) = Br, J, eine Sulfonsäurearyi- oder -alkylestergruppierung ist und die weiteren Substituenten die bei Formel I angegebenen Bedeutung haben,

mit einem Salz, vorzugsweise K- oder Na-Salz oder einem Trialkylammonlumsalz, einer Carbonsäure der Formel III, R(6)-CO-(0),-[(C1-C4)-Alkyi]m-R(1)

≡

in der

R(6) (MeO) und

Null bedeuten,

9

und die weiteren Substituenten die bei Formel III angegebenen Bedeutungen

haben,

umsetzt,

wobei Me vorzugsweise das Kation eines Aikaiisalzes oder eines

Trialkylammoniumsalzes ist. 15 4. Medikament zur Behandlung von Dermatosen insbesondere entzündlichen und allergischen, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung! nach Anspruch 1.

man eine wirksame Menge einer Verbindung I nach Anspruch 1, kombiniert mit pharmazeutisch üblichen Zusatzstoffen, auf die befallene Hautstelle aufbringt. 5. Verfahren zum Behandeln von Dermatosen, dadurch gekennzeichnet, daß

6. Verwendung einer Verbindung I nach Anspruch 1 zum Herstellen eines Medikaments zur Behandlung von Dermatosen. 25



Creation date: 05-07-2004

Indexing Officer: DTURNER2 - ANJANETTE TURNER

Team: OIPEBackFileIndexing

Dossier: 08897455

Legal Date: 11-30-1994

No.	Doccode	Number of pages
1	IDS	2
2	1449	. 1
3	FOR	48
4	NPL	8
5	NPL	1
6	NPL	12
7	NPL	1

Total	number	of pag	aes: 73	
-------	--------	--------	---------	--

Remarks:

Order of re-scan issued on